

PRILOGA
Seznam esencialnih zdravil za uporabo v humani medicini

Opombe:

1. Nekatere postavke na Seznamu esencialnih zdravil za uporabo v humani medicini (v nadaljnjem besedilu: SEZ) nimajo izražene jakosti (stolpec »Jakost«). Neizražena jakost je posledica vrste zdravila, ki ne omogoča navajanja jakosti oziroma ta navedba ni smiselna (npr. pri cepivih je pomembna raven zaščite, ki jo nudi cepivo, in ne sama jakost zdravila) ali pa gre za pomanjkljivosti v izbornih podatkih.
2. Nekatere postavke na SEZ nimajo opredeljenega načina predpisovanja in izdajanja (stolpec »Način predpisovanja in izdajanja«), kar je posledica pomanjkljivosti v izbornih podatkih (glej 14. člena Zakona o zdravilih (Uradni list RS, št. 17/14; v nadaljnjem besedilu: ZZdr-2) in določbe Pravilnika o razvrščanju, predpisovanju in izdajанию zdravil za uporabo v humani medicini (Uradni list RS, št. 86/08, 45/10, 38/12 in 17/14 – ZZdr-2)). Zdravila, prenesena na SEZ iz Seznama nujno potrebnih zdravil, imajo opredeljen režim izdaje Rp, če na Seznamu nujno potrebnih zdravil niso bila označena z zvezdico.
3. Heterogene skupine zdravil z velikim številom zdravilnih učinkov in ali jarkosti (aminokisline, izotonične raztopine, elektrolyti, alergijski testi, zdravila za filtracijo krvi,...) so združene v eno postavko. Zdravila brez pravnega statusa, ki ustreza opisu heterogenih skupin, lahko pridobijo začasno dovojenje za promet po posebni utemeljitvi uporabnika.
4. Oznaka ATC služi kot pomoč pri opredelitevi postavke SEZ (glej 12. člen ZZdr-2), ni pa del formata postavk SEZ glede na drugi odstavek 17. člena ZZdr-2.
5. Pravni status zdravila (stolpec »Pravni status«) odraža prisotnost zdravil v prometu v Republiki Sloveniji na dan zajema podatkov z navedeno vrsto pravnega statusa (glede na 20. člen ZZdr-2 so možne vrednosti: dovoljenje za promet, začasno dovoljenje za promet, brez pravnega statusa), ki ustrezajo zadevni postavki SEZ. Podatek ni del formata postavk SEZ glede na drugi odstavek 17. člena ZZdr-2.
6. Stolpec »Opombe« je predviden za morebitne posebnosti v podatkih posameznih postavk.

Zap. štev. postavke	Učinkovina	Farmacevtska oblika	Jakost	Način predpisovanja in izdajanja	Opombe	Oznaka ATC	Pravni status
0001	(18F) florbetaben	raztopina za injiciranje	H		V09AX06	dovoljenje za promet	
0002	(18F) flutemetamol	raztopina za injiciranje	H		V09AX04	dovoljenje za promet	
0003	[111In]Indijev - pentetreotid	komplet za pripravo radiofarmaka	H		V09IB01	brez pravnega statusa	
0004	[123I]-IBZM (iodobenzamid, ioloprid)	raztopina za injiciranje, radiofarmak	H		V09AB02	začasno dovoljenje za promet	
0005	[123I]-ioflupan (FPCIT)	raztopina za injiciranje, radiofarmak	H		V09AB03	dovoljenje za promet	
0006	[123I]-MIBG (meta-iodobenzilgvanidin, iobengvan)	raztopina za injiciranje, radiofarmak	H		V09IX01	začasno dovoljenje za promet	
0007	[123I]natrijev Jodid	raztopina za injiciranje, radiofarmak	H		V09FX02	začasno dovoljenje za promet	
0008	[131I]jod-norholesterol	raztopina za injiciranje, radiofarmak	H		V09XA01	brez pravnega statusa	
0009	[131I]-MIBG (meta-iodobenzilgvanidin, iobengvan)	raztopina za injiciranje, radiofarmak	H		V09IX02	začasno dovoljenje za promet	
0010	[131I]-MIBG (meta-iodobenzilgvanidin, iobengvan)	raztopina za injiciranje	H		V10XA02	brez pravnega statusa	
0011	[131I]natrijev Jodid	raztopina za injiciranje, kapsula trda, radiofarmak	H		V09FX03	začasno dovoljenje za promet	
0012	[131I]natrijev Jodid	raztopina za injiciranje	H		V10XA01	začasno dovoljenje za promet	
0013	[131I]natrijev Jodid	kapsula, trda	H		V10XA01	začasno dovoljenje za promet	
0014	[153Sm]samarij etilendiamintetrametilen fosfonska kislina	raztopina za injiciranje	H		V10BX02	dovoljenje za promet	

0015	[186Re]renijev - sulfid, koloid	raztopina za injiciranje	H		V10AX05	brez pravnega statusa
0016	[186Re]renijev - etidronat	raztopina za injiciranje	H		V10BX03	brez pravnega statusa
0017	[18F] fludeoksiglukoza	raztopina za injiciranje	H		V09IX04	dovoljenje za promet
0018	[18F] fluorodopa	raztopina za injiciranje	H		V09IX05	dovoljenje za promet
0019	[18F] fluorometilholin	raztopina za injiciranje	H		V09IX07	dovoljenje za promet
0020	[18F] natrijev fluorid	raztopina za injiciranje	H		V09IX06	dovoljenje za promet
0021	[18F]Florbetapir	raztopina za injiciranje, radiofarmak	H		V09AX05	brez pravnega statusa
0022	[201Tl]italijev klorid	raztopina za injiciranje, radiofarmak	H		V09GX01	brez pravnega statusa
0023	[223Ra] radiev diklonid	raztopina za injiciranje	H		V10XX03	dovoljenje za promet
0024	[32P]natrijev fosfat	raztopina za injiciranje	H		V10XX01	brez pravnega statusa
0025	[51Cr]-EDTA	raztopina za injiciranje, radiofarmak	H		V09CX04	brez pravnega statusa
0026	[51Cr]natrijev kromat	radiofarmacevtski predhodnik, raztopina za injiciranje	H		V09GX03	brez pravnega statusa
0027	[67Ga]galijev citrat	raztopina za injiciranje, radiofarmak	H		V09HX01	brez pravnega statusa
0028	[82Rb]rubidijev klorid	radionuklidni generator, raztopina za injiciranje	H		V09GX04	brez pravnega statusa
0029	[89Sr]stroncijev - klorid	raztopina za injiciranje	H		V10BX01	začasno dovoljenje za promet
0030	[90Y] itrijev klorid	radionuklidni predhodnik	H		V10XX02	dovoljenje za promet
0031	[90Y]itrijev-citrat, koloid	raztopina za injiciranje	H		V10AA01	brez pravnega statusa
0032	[90Y]itrijev silikat, koloid	raztopina za injiciranje	H		V10AA03	brez pravnega statusa
0033	[99mTc] tehnecij-pertechnetat	radionuklidni generator	H		V09FX01	dovoljenje za promet
0034	[99mTc] tehnecij sestamibi	komplet za pripravo radiofarmaka	H		V09GA01	dovoljenje za promet

0035	[⁹⁹ mTc]tehnecijev-humani immunoglobulin G	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09HA01	brez pravnega statusa
0036	[⁹⁹ mTc]tehnecijev-arktitumomab (IMMU-4 Fab anti-CEA fragmenti monoklonalskega Pt)	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09IA06	brez pravnega statusa
0037	[⁹⁹ mTc]tehnecijev- DPD (3,3-difosfono-1,2-propandikarboksilna kislina)	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09BA04	začasno dovoljenje za promet
0038	[⁹⁹ mTc]tehnecijev- DTPA (pentetat)	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09CA01	začasno dovoljenje za promet
0039	[⁹⁹ mTc]tehnecijev- eksametazim (hekametylpropilenamin oksim-HMPAO)	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09AA01	začasno dovoljenje za promet
0040	[⁹⁹ mTc]tehnecijev- eksametazim (hekametylpropilenamin oksim-HMPAO)	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09HA02	brez pravnega statusa
0041	[⁹⁹ mTc]tehnecijev- etifenin (EHIDA)	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09DA02	brez pravnega statusa
0042	[⁹⁹ mTc]tehnecijev- fitat	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09DB07	brez pravnega statusa
0043	[⁹⁹ mTc]tehnecijev- HMDP (hidroksimetilen difosfonat, oksidronat)	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09BA01	brez pravnega statusa
0044	[⁹⁹ mTc]tehnecijev- humani albumin (HSA)	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09GA04	brez pravnega statusa
0045	[⁹⁹ mTc]tehnecijev- hynicotreotid	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09IA07	začasno dovoljenje za promet
0046	[⁹⁹ mTc]tehnecijev- kositrov koloid	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09DB04	brez pravnega statusa
0047	[⁹⁹ mTc]tehnecijev- MAA	komplet za pripravo	H	V09EB01	brez pravnega statusa

	(makroagregati humanega albumina, makrosalb)	radiofarmaka				
0048	[^{99m}T C]tehnecijev- MDP (metilen difosfonat, merdonska kislina)	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09BA02	začasno dovoljenje za promet	
0049	[^{99m}T C]tehnecijev- mebrofenin	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09DA04	brez pravnega statusa	
0050	[^{99m}T C]tehnecijev- nanokoloid	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09DB01	začasno dovoljenje za promet	
0051	[^{99m}T C]tehnecijev- nanokoloid	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09EA03	brez pravnega statusa	
0052	[^{99m}T C]tehnecijev- pentavalentni sukcimer (DMSA)	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09IA03	brez pravnega statusa	
0053	[^{99m}T C]tehnecijev- pentetat (DTPA)	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09EA01	brez pravnega statusa	
0054	[^{99m}T C]tehnecijev- raztopina kostitutivih ionov za radiooznačevanje celic	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09GA06	brez pravnega statusa	
0055	[^{99m}T C]tehnecijev- sulesomab	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09HA04	brez pravnega statusa	
0056	[^{99m}T C]tehnecijev- sulfur colloid	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09DB05	brez pravnega statusa	
0057	[^{99m}T C]tehnecijev- tehnegas	komplet za pripravo radiofarmaka (suspenzija nano delcev ogljika označenih z ^{99m}Tc)	H	V09EA02	začasno dovoljenje za promet	
0058	[^{99m}T C]tehnecijev- tetrofosmin	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09GA02	brez pravnega statusa	
0059	[^{99m}T C]tehnecijev- tilmanocept	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09IA09	brez pravnega statusa	
0060	[^{99m}T C]tehnecijev-	komplet za pripravo	H	V09IA04	brez pravnega statusa	

	votumumab	radiofarmaka		
0061	[99mT]cijehnecijev- etilendicistein	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09CA06
0062	[99mT]cijehnecijev- glukonat	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09CA05
0063	[99mT]cijehnecijev- metatid	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09CA03
0064	[99mT]cijehnecijev- pirofosfat	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09BA03
0065	[99mT]cijehnecijev- sukcimer (DMSA, 2,3-dimerkaptosukcinska kislina)	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09CA02
0066	[99mT]cijehnecijev-bicizat (ECD)	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09AA02
0067	[99mT]cijehnecijev- glukeptat (D-glicero-D-gulohheptonatri kompleks)	komplet za pripravo radiofarmaka	H	V09CA04
0068	13C sečnina	prašek za peroralno raztopino	45 mg	H/Rp
0069	13C sečnina	prašek za peroralno raztopino	75 mg	H/Rp
0070	5-aminolevulinska kislina	gel	78 mg/g	ZZ
0071	5-aminolevulinska kislina	prašek za peroralno raztopino	30 mg/ml	H
0072	abakavir	filmsko obložena tabletta	300 mg	Rp/Spec
0073	abakavir/lamivudin	filmsko obložena tabletta	600 mg/300 mg	Rp/Spec
0074	abciksimab	raztopina za injiciranje ali infundiranje	2 mg/ml	H
0075	abirateronacetat	tabletta	250 mg	Rp/Spec
0076	acenokumarol	tabletta	4 mg	Rp

0077	acetazolamid	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda tableta	250 mg Rp	S01EC01	začasno dovoljenje za promet	
0078	acetazolamid	zrnca za peroralno raztopino tableta	100 mg BRp	S01EC01 R05CB01	začasno dovoljenje za promet dovolenje za promet	
0079	acetilcistein	koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje raztopina za injiciranje	20% ZZ	V03AB23	začasno dovoljenje za promet	
0080	acetilcistein	raztopina za injiciranje gastrorezistentna tableta	20% ZZ	V03AB23 B01AC06	začasno dovoljenje za promet dovolenje za promet	
0081	acetilcistein	obložena tableta	500 mg Rp	N02BA01	dovolenje za promet	
0082	acetilsalicilna kislina	šumrečna tableta	500 mg Rp	N02BA01	dovolenje za promet	
0083	acetilsalicilna kislina	tableta	500 mg Rp	N02BA01	dovolenje za promet	
0084	acetilsalicilna kislina	zrnca	500 mg Rp	N02BA01	dovolenje za promet	
0085	acetilsalicilna kislina	žvečljiva tableta	500 mg Rp	N02BA01	dovolenje za promet	
0086	acetilsalicilna kislina	prašek za raztopino za injiciranje	500 mg ZZ	N02BA01	dovolenje za promet	
0087	acetilsalicilna kislina	prašek za raztopino za injiciranje	500 mg ZZ	N02BA01	začasno dovoljenje za promet	
0088	acetilsalicilna kislina (v obliku lizinjevega acetilsaliciciata)	prašek za raztopino za injiciranje	1 g ZZ	N02BA01	začasno dovoljenje za promet	
0089	acetilsalicilna kislina (v obliku lizinjevega acetilsaliciciata)	krema	50 mg prašek za raztopino za infundiranje tableta	BRp, Rp H	D06BB03 J05AB01	dovolenje za promet dovolenje za promet
0090	aciklovir	pravilno za oko	250 mg Rp	J05AB01	dovolenje za promet	
0091	aciklovir	mazilo za oko	3 % m/m	S01AD03	začasno dovoljenje za promet	
0092	aciklovir	tableta	200 mg Rp	J05AB01	dovolenje za promet	
0093	aciklovir	kapsula, trda	10 mg H/Rp	D05BB02	dovolenje za promet	
0094	acitretin	kapsula, trda	25 mg H/Rp	D05BB02	dovolenje za promet	
0095	acitretin	raztopina za injiciranje	40 mg/0,8 ml Rp/Spec	L04AB04	dovolenje za promet	
0096	adalimumab					

0097	adalimumab	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	40mg	Rp/Spec	L04AB04	dovoljenje za promet
0098	adapalen	gel	1 mg	Rp	D10AD03	dovoljenje za promet
0099	adapalen	krema	1 mg	Rp	D10AD03	dovoljenje za promet
0100	adenozin	raztopina za injiciranje	3 mg/ml	ZZ	C01EB10	začasno dovoljenje za promet
0101	adrenalin	raztopina za injiciranje	1 mg/ml	ZZ	C01CA24	dovoljenje za promet
0102	adrenalin	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	0,5 mg/ml	Rp/Spec	C01CA24	dovoljenje za promet
0103	adrenalin	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	1 mg/ml	Rp/Spec	C01CA24	dovoljenje za promet
0104	adrenalin	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	0,5 mg/ml	Rp/Spec	C01CA24	dovoljenje za promet
0105	adrenalin	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	1 mg/ml	Rp/Spec	C01CA24	dovoljenje za promet
0106	adrenalin, racemni	inhalačijska raztopina pod tlakom	ZZ		R03AK01	brez pravnega statusa
0107	afatinib	filmsko obložena tableta	20 mg	Rp/Spec	L01XE13	dovoljenje za promet
0108	afatinib	filmsko obložena tableta	30 mg	Rp/Spec	L01XE13	dovoljenje za promet
0109	afatinib	filmsko obložena tableta	40 mg	Rp/Spec	L01XE13	dovoljenje za promet
0110	afatinib	filmsko obložena tableta	50 mg	Rp/Spec	L01XE13	dovoljenje za promet
0111	afibbercept	koncentrat za raztopino za infundiranje	25 mg/ml	H	L01XX44	dovoljenje za promet
0112	afibbercept	raztopina za injiciranje	40 mg/ml	ZZ	S01LA05	dovoljenje za promet

0113	agalzidaza alfa	koncentrat za raztopino za infundiranje	1 mg/ml	H/Rp	A16AB03	dovoljenje za promet
0114	agalzidaza beta	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	35 mg	H/Rp	A16AB04	dovoljenje za promet
0115	agalzidaza beta	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	5 mg	H/Rp	A16AB04	dovoljenje za promet
0116	agomelatin	filmско obložena tabletta	25 mg	Rp	N06AX22	dovoljenje za promet
0117	akarboza	tabletta	100 mg	Rp	A10BF01	dovoljenje za promet
0118	akarboza	tabletta	50 mg	Rp	A10BF01	dovoljenje za promet
0119	aklidinij	prašek za inhaliranje	322 µg/odmerek	Rp	R03BB05	dovoljenje za promet
0120	aksiitinib	filmско облоžена tabletta	1 mg	H/Rp	L01XE17	dovoljenje za promet
0121	aksiitinib	filmско облоžена tabletta	3 mg	H/Rp	L01XE17	dovoljenje za promet
0122	aksiitinib	filmско облоžena tabletta	5 mg	H/Rp	L01XE17	dovoljenje za promet
0123	aksiitinib	filmско облоžena tabletta	7 mg	H/Rp	L01XE17	dovoljenje za promet
0124	aktivno oglje	disperzibilna tabletta	150 mg	BRp	A07BA01	dovoljenje za promet
0125	aktivno oglje	zrnca za peroralno suspenzijo	19,25 g	BRp	A07BA01	dovoljenje za promet
0126	aktivno oglje	zrnca za peroralno suspenzijo	50 g	BRp	A07BA01	dovoljenje za promet
0127	alanilglutamin	koncentrat za raztopino za infundiranje	200 mg	H	B05XB02	dovoljenje za promet
0128	albendazol	filmско облоžена	200 mg	Rp	P02CA03	začasno dovoljenje za promet

0129	albendazol	tabletta	400 mg	Rp	P02CA03	začasno dovoljenje za promet
0130	albendazol	peroralna suspenzija	40 mg/ml	Rp	P02CA03	brez pravnega statusa
0131	albumin, humani	raztopina za infundiranje	190 g/L	ZZ	B05AA01	dovolenje za promet
0132	albumin, humani	raztopina za infundiranje	192 g/L	H, ZZ	B05AA01	dovolenje za promet
0133	albumin, humani	raztopina za infundiranje	47,5 g/L	ZZ	B05AA01	dovolenje za promet
0134	albumin, humani	raztopina za infundiranje	48 g/L	ZZ	B05AA01	dovolenje za promet
0135	alemtuzumab	koncentrat za raztopino za infundiranje	30 mg/ml	L01XC04	začasno dovoljenje za promet	
0136	alemtuzumab	koncentrat za raztopino za infundiranje	12 mg	H	L04AA34	dovolenje za promet
0137	alendronska kislina	filmsko obložena tabletta	70 mg	Rp	M05BA04	dovolenje za promet
0138	alendronska kislina	tabletta	10 mg	Rp	M05BA04	dovolenje za promet
0139	alendronska kislina	tabletta	70 mg	Rp	M05BA04	dovolenje za promet
0140	alendronska kislina in holekalcifero	tabletta	70 mg, 140 µg	Rp	M05BB03	dovolenje za promet
0141	alendronska kislina in holekalcifero	tabletta	70 mg, 70 µg	Rp	M05BB03	dovolenje za promet
0142	Alergenski ekstrakti	oralne kapljice		Rp	V01AA	začasno dovoljenje za promet
0143	Alergenski ekstrakti	suspenzija za injiciranje		ZZ	V01AA	začasno dovoljenje za promet
0144	alergenski ekstrakti	raztopina za kožni vodeni test		ZZ	V01AA	začasno dovoljenje za promet
0145	alergenski ekstrakti	podježične kapljice		Rp	V01AA	brez pravnega statusa
0146	alergijski (epikutani) testi	mazilo		V04CL	V04CL	začasno dovoljenje za promet

0147	alergijski (epikutani) testi	raztopina za obremenitveni test	V04CL	začasno dovoljenje za promet
0148	alergijski testi	raztopina za kožni vodbeni test	Rp	začasno dovoljenje za promet
0149	alergijski testi	obliž za obremenitveni test	V04CL	začasno dovoljenje za promet
0150	alergijski testi	suspenzija za injiciranje	V04CL	začasno dovoljenje za promet
0151	alergijski testi	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje	V04CL	začasno dovoljenje za promet
0152	alfakalcidol (kalcidiol)	kapsula, mehka 0,25 µg	Rp	A11CC03 dovoljenje za promet
0153	alfakalcidol (kalcidiol)	kapsula, mehka 1 µg	Rp	A11CC03 dovoljenje za promet
0154	alfentanil	raztopina za injiciranje	V04CL	začasno dovoljenje za promet
0155	alglukozidaza alfa	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	V04CL	dovolenje za promet
0156	alisikiren	filmsko obložena tableta	V04CL	dovolenje za promet
0157	alisikiren	filmsko obložena tableta	V04CL	dovolenje za promet
0158	alitretinoin	kapsula, mehka 10 mg	Rp/Spec	D11AH04 dovoljenje za promet
0159	alitretinoin	kapsula, mehka 30 mg	Rp/Spec	D11AH04 dovoljenje za promet
0160	alklometazon	krema	V04CL	D07AB10 dovoljenje za promet
0161	alklometazon	mazilo	V04CL	D07AB10 dovoljenje za promet
0162	alopurinol	tableta	V04CL	M04AA01 dovoljenje za promet
0163	alprazolam	tableta	V04CL	N05BA12 dovoljenje za promet
0164	alprazolam	tableta	V04CL	N05BA12 dovoljenje za promet
0165	alprazolam	tableta	V04CL	N05BA12 dovoljenje za promet
0166	alprazolam	tableta s podaljšanim sproščanjem	V04CL	N05BA12 dovoljenje za promet
0167	alprazolam	tableta s podaljšanim sproščanjem	V04CL	N05BA12 dovoljenje za promet

0168	alprazolam	tabletta s podaljšanim sproščanjem	2 mg	Rp		N05BA12	dovoljenje za promet
0169	alprostadil	koncentrat za raztopino za infundiranje	500 µg	ZZ	C01EA01	dovoljenje za promet	
0170	alprostadil	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje	11.90 µg	H/Rp	G04BE01	dovoljenje za promet	
0171	alprostadil	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje	23.50 µg	H/Rp	G04BE01	dovoljenje za promet	
0172	alteplaza	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje	2 mg	H	B01AD02	dovoljenje za promet	
0173	alteplaza	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje	50 mg	H	B01AD02	dovoljenje za promet	
0174	aluminijev hidroksid	tabletta	320 mg	Rp	A02AB01	začasno dovoljenje za promet	
0175	amantadin	kapsula, trda	100 mg	Rp	N04BB01	začasno dovoljenje za promet	
0176	amantadin	raztopina za infundiranje	200 mg		N04BB01	začasno dovoljenje za promet	
0177	ambbrisentan	filmsko obložena tabletta	10 mg	H/Rp	C02KX02	dovoljenje za promet	
0178	ambbrisentan	filmsko obložena tabletta	5 mg	H/Rp	C02KX02	dovoljenje za promet	
0179	amfotericin B	inhalačijska raztopina za nebulator		Rp	J02AA01	brez pravnega statusa	
0180	amfotericin B (liposomalni)	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	50 mg	H	J02AA01	dovoljenje za promet	
0181	amfotericin B deoksiholat	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	50 mg		J02AA01	začasno dovoljenje za promet	
0182	amikacin	prašek za raztopino za injiciranje	500 mg		J01GB06	začasno dovoljenje za promet	

0183	amikacin	raztopina za injiciranje	250 mg/ml	ZZ		J01GB06	začasno dovoščenje za promet
0184	amikacin	raztopina za injiciranje ali infundiranje	250 mg/ml	ZZ		J01GB06	začasno dovoščenje za promet
0185	amikacin	raztopina za injiciranje ali infundiranje	50 mg/ml	ZZ		J01GB06	začasno dovoščenje za promet
0186	amilaza, lipaza, proteaza	gastrorezistentna kapsula, trda	18000/250 00/1000 Ph.Eur. e.	Rp	A09AA02	dovoščenje za promet	
0187	amilaza, lipaza, proteaza	gastrorezistentna kapsula, trda	25000/400 00/1600 Ph.Eur. e.	Rp	A09AA02	dovoščenje za promet	
0188	amilaza, lipaza, proteaza	gastrorezistentna kapsula, trda	8000/1000 0/600 Ph.Eur. e.	Rp	A09AA02	dovoščenje za promet	
0189	amilaza, lipaza, proteaza	gastrorezistentna zrnca	3600/5000/ 200 Ph.Eur. e.	Rp	A09AA02	dovoščenje za promet	
0190	aminofilin	raztopina za injiciranje	25 mg/ml	ZZ		R03DA05	začasno dovoščenje za promet
0191	aminofilin	raztopina za injiciranje	250 mg/10 ml	ZZ		R03DA05	začasno dovoščenje za promet
0192	aminokisline	raztopina za infundiranje	različne sestave	H, ZZ	B05BA01	dovoščenje za promet	
0193	aminosalicilna kislina	peroralni prašek		Rp	J04AA01	brez pravnega statusa	
0194	amisulprid	filmsko obložena tabletta	400 mg	Rp	N05AL05	dovoščenje za promet	
0195	amisulprid	tabletta	100 mg	Rp	N05AL05	dovoščenje za promet	
0196	amisulprid	tabletta	200 mg	Rp	N05AL05	dovoščenje za promet	
0197	amitriptilin	filmsko obložena tabletta	10 mg	Rp	N06AA09	dovoščenje za promet	
0198	amitriptilin	filmsko obložena tabletta	25 mg	Rp	N06AA09	dovoščenje za promet	
0199	amiodaron	koncentrat za	141.90 mg	ZZ	C01BD01	dovoščenje za promet	

		raztopino za injiciranje ali infundiranje		
0200	amiodaron	raztopina za injiciranje ali infundiranje	47,33 mg/ml	ZZ
0201	amiodaron	tableta	189,30 mg	Rp
0202	amlodipin	tableta	10 mg	Rp
0203	amlodipin	tableta	5 mg	Rp
0204	amlodipin/valsartan	filmsko obložena tableta	10 mg/160 mg	Rp
0205	amlodipin/valsartan	filmsko obložena tableta	5 mg/160 mg	Rp
0206	amlodipin/valsartan	filmsko obložena tableta	5 mg/80 mg	Rp
0207	amlodipin/valsartan/hidroksirotiazid	filmsko obložena tableta	10 mg/160 mg/12,5 mg	Rp
0208	amlodipin/valsartan/hidroksirotiazid	filmsko obložena tableta	10 mg/160 mg/25 mg	Rp
0209	amlodipin/valsartan/hidroksirotiazid	filmsko obložena tableta	10 mg/320 mg/25 mg	Rp
0210	amlodipin/valsartan/hidroksirotiazid	filmsko obložena tableta	5 mg/160 mg/12,5 mg	Rp
0211	amlodipin/valsartan/hidroksirotiazid	filmsko obložena tableta	5 mg/160 mg/25 mg	Rp
0212	amoksicilin	disperzibilna tableta	1000 mg	Rp
0213	amoksicilin	disperzibilna tableta	500 mg	Rp
0214	amoksicilin	disperzibilna tableta	750 mg	Rp
0215	amoksicilin	filmsko obložena tableta	1000 mg	Rp
0216	amoksicilin	filmsko obložena tableta	500 mg	Rp

0217	amoksicilin	filmško obložena tabletta	750 mg	Rp		J01CA04	dovoljenje za promet
0218	amoksicilin	kapsula, trda	250 mg	Rp		J01CA04	dovoljenje za promet
0219	amoksicilin	kapsula, trda	500 mg	Rp		J01CA04	dovoljenje za promet
0220	amoksicilin	prašek za peroralno suspenzijo	125 mg/5 ml	Rp		J01CA04	dovoljenje za promet
0221	amoksicilin	prašek za peroralno suspenzijo	250 mg/5 ml	Rp		J01CA04	dovoljenje za promet
0222	amoksicilin	prašek za peroralno suspenzijo	500 mg/5 ml	Rp		J01CA04	dovoljenje za promet
0223	amoksicilin, klavulanska kislina	disperzibilna tabletta	500 mg/125 mg	Rp		J01CR02	dovoljenje za promet
0224	amoksicilin, klavulanska kislina	disperzibilna tabletta	875 mg/125 mg	Rp		J01CR02	dovoljenje za promet
0225	amoksicilin, klavulanska kislina	filmško obložena tabletta	250 mg/125 mg	Rp		J01CR02	dovoljenje za promet
0226	amoksicilin, klavulanska kislina	filmško obložena tabletta	500 mg/125 mg	Rp		J01CR02	dovoljenje za promet
0227	amoksicilin, klavulanska kislina	filmško obložena tabletta	875 mg/125 mg	Rp		J01CR02	dovoljenje za promet
0228	amoksicilin, klavulanska kislina	filmško obložena tabletta s podaljšanim sproščanjem	1000 mg/62.50 mg	Rp		J01CR02	dovoljenje za promet
0229	amoksicilin, klavulanska kislina	prašek za peroralno suspenzijo	25 mg/6.25 mg	Rp		J01CR02	dovoljenje za promet
0230	amoksicilin, klavulanska kislina	prašek za peroralno suspenzijo	250 mg + 62,5 mg/5 ml	Rp		J01CR02	dovoljenje za promet
0231	amoksicilin, klavulanska kislina	prašek za peroralno suspenzijo	400 mg + 57 mg/5 ml	Rp		J01CR02	dovoljenje za promet
0232	amoksicilin, klavulanska kislina	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	1000 mg/200 mg	H		J01CR02	dovoljenje za promet

0233	amoksicilin, klavulanska kislina	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	500 mg/100 mg	H		J01CR02	dovoljenje za promet
0234	ampicilin	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje ali infundiranje	0,5 g	ZZ		J01CA01	začasno dovoljenje za promet
0235	ampicilin	prašek za raztopino za injiciranje	0,5 g	ZZ		J01CA01	začasno dovoljenje za promet
0236	ampicilin	prašek za raztopino za injiciranje	1 g	ZZ		J01CA01	začasno dovoljenje za promet
0237	ampicilin	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	0,5 g	ZZ		J01CA01	začasno dovoljenje za promet
0238	ampicilin	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	1 g	ZZ		J01CA01	začasno dovoljenje za promet
0239	ampicilin in zaviralci laktamaz beta	prašek za raztopino za injiciranje	1000 mg/500 mg	ZZ		J01CR01	začasno dovoljenje za promet
0240	ampicilin in zaviralci laktamaz beta	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	1000 mg/500 mg	ZZ		J01CR01	začasno dovoljenje za promet
0241	anagrelid	kapsula, trda	0,50 mg	Rp		L01XX35	dovoljenje za promet
0242	anakinra	raztopina za injiciranje	100 mg/0,67 ml	Rp/Spec		L04AC03	dovoljenje za promet
0243	anakinra	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	100 mg	Rp/Spec		L04AC03	dovoljenje za promet
0244	anastrozol	filmsko obložena tabletta	1 mg	Rp/Spec		L02BG03	dovoljenje za promet
0245	anidulafungin	prašek in vekihel za koncentrat za raztopino za infundiranje	100 mg	H		J02AX06	dovoljenje za promet

0246	antitoksin digitalisa	prašek za raztopino za injiciranje	40 mg	ZZ	V03AB24	začasno dovošenje za promet
0247	antitoksin tipa A proti botulizmu	prašek za raztopino za injiciranje	50 e./0,1 ml	ZZ	M03AX01	dovošenje za promet
0248	antitoksin tipa A proti botulizmu	prašek za raztopino za injiciranje	500 e./ml	ZZ	M03AX01	dovošenje za promet
0249	apiksaban	filmsko obložena tabletta	2,5 mg	Rp	B01AF02	dovošenje za promet
0250	apiksaban	filmsko obložena tabletta	5 mg	Rp	B01AF02	dovošenje za promet
0251	apomorfin	raztopina za infundiranje v napolnjeni injekcijski brizgi	2,27 mg/ml	Rp/Spec	N04BC07	dovošenje za promet
0252	apomorfin	raztopina za injiciranje ali infundiranje	8,55 mg/ml	Rp/Spec	N04BC07	dovošenje za promet
0253	apremilast	filmsko obložena tabletta	10 mg, 20 mg, 30 mg	Rp/Spec	L04AA32	dovošenje za promet
0254	apremilast	filmsko obložena tabletta	30 mg	Rp/Spec	L04AA32	dovošenje za promet
0255	aprepitant	kapsula, trda	125 mg	H/Rp	A04AD12	dovošenje za promet
0256	aprepitant	kapsula, trda	80 mg	H/Rp	A04AD12	dovošenje za promet
0257	aprepitant	prašek za raztopino za infundiranje	130,5 mg	H	A04AD12	dovošenje za promet
0258	argipresin	raztopina za injiciranje	20 i.e./ml	ZZ	H01BA06	začasno dovošenje za promet
0259	argipresin	raztopina za injiciranje	20 USP e./ml	ZZ	H01BA06	začasno dovošenje za promet
0260	aripiprazol	orodisperzibilna tabletta	10 mg	Rp	N05AX12	dovošenje za promet
0261	aripiprazol	peroralna raztopina	1 mg/ml	Rp	N05AX12	dovošenje za promet
0262	aripiprazol	prašek in vekikel za suspenzijo za injiciranje s podajšanim	400 mg	ZZ	N05AX12	dovošenje za promet

	sproščanjem			
0263	aripirazol	raztopina za injiciranje tableta	7,5 mg/ml 10 mg	ZZ Rp
0264	aripirazol	tableta	15 mg	Rp
0265	aripirazol	tableta	30 mg	Rp
0266	aripirazol	tableta	5 mg	Rp
0267	aripirazol	artikainjev klorid, adrenalin raztopina za injiciranje	40 mg/0,0050 mg	ZZ N01BB58
0268				
0269	artikainjev klorid, adrenalin	raztopina za injiciranje	40 mg/0,01 mg	ZZ N01BB58
0270	askorbinska kislina (vitamin C)	raztopina za injiciranje tableta	100 mg/ml 500 mg	ZZ BRp
0271	askorbinska kislina (vitamin C)	tableta		A11GA01
0272	asparaginaza	prašek za raztopino za injiciranje	10.000 i.e.	ZZ L01XX02
0273	asparaginaza	prašek za raztopino za injiciranje	5000 i.e.	ZZ L01XX02
0274	asparaginaza	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje	10.000 e.	ZZ L01XX02
0275	atazanavir	kapsula, trda	100 mg	H/Rp
0276	atazanavir	kapsula, trda	150 mg	H/Rp
0277	atazanavir	kapsula, trda	200 mg	H/Rp
0278	atazanavir	kapsula, trda	300 mg	H/Rp
0279	atenolol	filmsko obložena tableta	100 mg	Rp
0280	atenolol	filmsko obložena tableta	50 mg	Rp
0281	atomoksetin	kapsula, trda	10 mg	Rp/Spec
				N06BA09

0282	atomoksetin	kapsula, trda	100 mg	Rp/Spec	N06BA09	dovoljenje za promet
0283	atomoksetin	peroralna raztopina	4 mg	Rp/Spec	N06BA09	dovoljenje za promet
0284	atorvastatin	filmско obložena tabletta	10 mg	Rp	C10AA05	dovoljenje za promet
0285	atorvastatin	filmско obložena tabletta	20 mg	Rp	C10AA05	dovoljenje za promet
0286	atorvastatin	filmско obložena tabletta	30 mg	Rp	C10AA05	dovoljenje za promet
0287	atorvastatin	filmско obložena tabletta	40 mg	Rp	C10AA05	dovoljenje za promet
0288	atorvastatin	filmско obložena tabletta	60 mg	Rp	C10AA05	dovoljenje za promet
0289	atorvastatin	filmско obložena tabletta	80 mg	Rp	C10AA05	dovoljenje za promet
0290	atorvastatin	žvečljiva tabletta	10 mg	Rp	C10AA05	dovoljenje za promet
0291	atorvastatin	žvečljiva tabletta	20 mg	Rp	C10AA05	dovoljenje za promet
0292	atorvastatin	žvečljiva tabletta	40 mg	Rp	C10AA05	dovoljenje za promet
0293	atorvastatin	žvečljiva tabletta	5 mg	Rp	C10AA05	dovoljenje za promet
0294	atorvastatin in amlodipin	filmско obložena tabletta	10 mg, 10 mg	Rp	C10BX03	dovoljenje za promet
0295	atorvastatin in amlodipin	filmско obložena tabletta	10 mg, 5 mg	Rp	C10BX03	dovoljenje za promet
0296	atorvastatin, amlodipin in perindopril	filmско obložena tabletta	10 mg/5 mg	Rp	C10BX11	dovoljenje za promet
0297	atoziban	koncentrat za raztopino za infundiranje	37,5 mg/5 ml	H	G02CX01	dovoljenje za promet
0298	atoziban	raztopina za injiciranje	6,75 mg/0,9 ml	H	G02CX01	dovoljenje za promet
0299	atrakurium	raztopina za injiciranje ali infundiranje	10 mg	H	M03AC04	dovoljenje za promet
0300	atropin	raztopina za injiciranje	0,5 mg/ml	ZZ	A03BA01	začasno dovoljenje za promet

0301	atropin	raztopina za injiciranje	1 mg/ml	ZZ		A03BA01	začasno dovoljenje za promet
0302	atropin	raztopina za injiciranje	10 mg/ml	ZZ		A03BA01	začasno dovoljenje za promet
0303	atropin	kapljice za oko, raztopina	0,50%	Rp		S01FA01	začasno dovoljenje za promet
0304	atropin	kapljice za oko, raztopina	1%	Rp		S01FA01	začasno dovoljenje za promet
0305	avarafil	tableta	100 mg	Rp		G04BE10	dovolenje za promet
0306	avarafil	tableta	200 mg	Rp		G04BE10	dovolenje za promet
0307	avarafil	tableta	50 mg	Rp		G04BE10	dovolenje za promet
0308	azacitidin	prašek za suspenzijo za injiciranje	25 mg/ml	ZZ		L01BC07	dovolenje za promet
0309	azatioprin	filmско obložena tableta	100 mg	H/Rp		L04AX01	dovolenje za promet
0310	azatioprin	filmско obložena tableta	50 mg	H/Rp		L04AX01	dovolenje za promet
0311	azatioprin	filmско obložena tableta	75 mg	H/Rp		L04AX01	dovolenje za promet
0312	azelainska kislina	krema	200 mg	Rp		D10AX03	dovolenje za promet
0313	azelastin	pršilo za nos, raztopina	0.93 mg	Rp		R01AC03	dovolenje za promet
0314	azitromicin	filmско obložena tableta	125 mg	Rp		J01FA10	dovolenje za promet
0315	azitromicin	filmско obložena tableta	250 mg	Rp		J01FA10	dovolenje za promet
0316	azitromicin	filmско obložena tableta	500 mg	Rp		J01FA10	dovolenje za promet
0317	azitromicin	kapsula, trda	250 mg	Rp		J01FA10	dovolenje za promet
0318	azitromicin	prašek za peroralno suspenzijo	20 mg/ml	Rp		J01FA10	dovolenje za promet
0319	azitromicin	prašek za peroralno suspenzijo	40 mg/ml	Rp		J01FA10	dovolenje za promet
0320	azitromicin	prašek za raztopino za infundiranje	500 mg	H		J01FA10	dovolenje za promet

0321	azitromicin	kapljice za oko, raztopina	15 mg/g	Rp		S01AA26	dovoljenje za promet
0322	aztreonam	prašek in vzhikel za inhalačjsko raztopino za nebulator	75 mg	Rp/Spec	J01DF01	dovoljenje za promet	
0323	baklofen	raztopina za infundiranje	0,5 mg/ml		M03BX01	začasno dovoljenje za promet	
0324	baklofen	raztopina za infundiranje	2 mg/ml		M03BX01	začasno dovoljenje za promet	
0325	baklofen	raztopina za injiciranje	0,05 mg/ml	ZZ	M03BX01	začasno dovoljenje za promet	
0326	baklofen	raztopina za injiciranje	2 mg/ml	ZZ	M03BX01	začasno dovoljenje za promet	
0327	baklofen	raztopina za injiciranje ali infundiranje	0,05 mg/ml	ZZ	M03BX01	začasno dovoljenje za promet	
0328	baklofen	raztopina za injiciranje ali infundiranje	2 mg/ml	ZZ	M03BX01	začasno dovoljenje za promet	
0329	baklofen	raztopina za izpiranje	0,5 mg/ml		M03BX01	začasno dovoljenje za promet	
0330	baklofen	tableta	10 mg	Rp	M03BX01	začasno dovoljenje za promet	
0331	baklofen	tableta	25 mg	Rp	M03BX01	začasno dovoljenje za promet	
0332	barijev(II) sulfat brez suspendirajočih sredstev	prašek za peroralno suspenzijo	340 g	Rp	V08BA02	začasno dovoljenje za promet	
0333	barijev(II) sulfat z suspendirajočimi sredstvi	peroralna pasta	70 g/100 g		V08BA01	začasno dovoljenje za promet	
0334	barijev(II) sulfat z suspendirajočimi sredstvi	peroralna/rektalna suspenzija	1 g/ml		V08BA01	začasno dovoljenje za promet	
0335	barijev(II) sulfat z suspendirajočimi sredstvi	prašek za peroralno suspenzijo	95,54 g/100g	Rp	V08BA01	začasno dovoljenje za promet	
0336	barijev(II) sulfat z suspendirajočimi sredstvi	prašek za rektalno suspenzijo	397 g	Rp	V08BA01	začasno dovoljenje za promet	
0337	barijev(II) sulfat z suspendirajočimi sredstvi	prašek za rektalno suspenzijo	400 g	Rp	V08BA01	začasno dovoljenje za promet	
0338	barijev(II) sulfat z suspendirajočimi sredstvi	prašek za rektalno suspenzijo	94 g	Rp	V08BA01	začasno dovoljenje za promet	

0339	baziliksimab	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	20mg	H	L04AC02	dovoljenje za promet
0340	BCG cepivo proti tuberkulozi (sev RIVM bakteriji BCG (Bacillus Calmette-Guérin), pridobljenega iz seva 1173-P2)	prašek in vekihel za suspenzijo za intravezikalno uporabo	2×10^8 do 3×10^9 CFU	ZZ	L03AX03	dovoljenje za promet
0341	beksamoten	mehke kapsule	75 mg	H	L01XX25	brez pravnega statusa
0342	belimumab	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	120 mg	H	L04AA26	dovoljenje za promet
0343	belimumab	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	400 mg	H	L04AA26	dovoljenje za promet
0344	bendamustin	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	2.5 mg/ml	H	L01AA09	dovoljenje za promet
0345	benfotiamin, piridoksinijev klorid	obložena tableta	100 mg/100 mg	BRp	A11DB	dovoljenje za promet
0346	benzalkonium	dermalno pršilo, raztopina	2 mg	BRp	D08AJ01	dovoljenje za promet
0347	benzatinijev benzilpenicilinat	liofilizat za raztopino za injiciranje	2.400.000 i.e.	ZZ	J01CE08	začasno dovoljenje za promet
0348	benzatinijev benzilpenicilinat	raztopina za injiciranje	2.400.000 i.e.	ZZ	J01CE08	začasno dovoljenje za promet
0349	benzatinijev fenoksimetilpenicilinat	filmisko obložena tabletta	636.40 mg	Rp	J01CE10	dovoljenje za promet
0350	benzatinijev fenoksimetilpenicilinat	filmisko obložena tabletta	954.60 mg	Rp	J01CE10	dovoljenje za promet
0351	benzatinijev fenoksimetilpenicilinat	peroralna suspenzija	507.70 mg/5 ml	Rp	J01CE10	dovoljenje za promet
0352	benzidamin	pastila	2,68 mg	BRp	A01AD02	dovoljenje za promet

0353	benzidamin	raztopina za grgranje in izpiranje ust	1,34 mg/ml	BRp		A01AD02	dovoljenje za promet
0354	benzidamin, cetylpiridinijev klorid	pastila	3 mg/1 mg	BRp		R02AA20	dovoljenje za promet
0355	benzilpenicilin	prašek za raztopino za infundiranje	10 M i.e.		J01CE01		začasno dovoljenje za promet
0356	benzilpenicilin	prašek za raztopino za injiciranje	1 M i.e.	ZZ	J01CE01		začasno dovoljenje za promet
0357	benzilpenicilin	prašek za raztopino za injiciranje	10 M i.e.	ZZ	J01CE01		začasno dovoljenje za promet
0358	benzilpenicilin	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	1 M i.e.	ZZ	J01CE01		začasno dovoljenje za promet
0359	benzilpenicilin	raztopina za injiciranje	10 M i.e.	ZZ		J01CE01	začasno dovoljenje za promet
0360	benzoilperoksid	gel	10%	BRp		D10AE01	brez pravnega statusa
0361	benzoilperoksid	gel	2%	BRp		D10AE01	brez pravnega statusa
0362	besilesomab	komplet za pripravo radiofarmaka		H		V09HA03	dovoljenje za promet
0363	betahistin	orodisperzibilna tabletta	15.63 mg	Rp		N07CA01	dovoljenje za promet
0364	betahistin	peroralna raztopina	5.20 mg	Rp		N07CA01	dovoljenje za promet
0365	betahistin	tabletta	10.40 mg	Rp		N07CA01	dovoljenje za promet
0366	betahistin	tabletta	15.63 mg	Rp		N07CA01	dovoljenje za promet
0367	betahistin	tabletta	5.20 mg	Rp		N07CA01	dovoljenje za promet
0368	betain	peroralni prašek	1000 mg	Rp/Spec		A16AA06	dovoljenje za promet
0369	betaksolol	kapljice za oko, raztopina	5 mg/ml	Rp		S01ED02	dovoljenje za promet
0370	betaksolol	kapljice za oko, suspenzija	2,5 mg/ml	Rp		S01ED02	dovoljenje za promet
0371	betametazon	dermalna raztopina	0.50 mg/g	Rp		D07AC01	dovoljenje za promet
0372	betametazon	krema	0.50 mg/g	Rp		D07AC01	dovoljenje za promet
0373	betametazon	mazilo	0.50 mg/g	Rp		D07AC01	dovoljenje za promet

0374	betametazon kot natrijev betametazonfosfat in betametazondipropionat	suspenzija za injiciranje	2 mg, 5 mg	ZZ		H02AB01	dovoljenje za promet
0375	betametazon, gentamicin	krema	0.50 mg/g, 1 mg/g	Rp		D07CC01	dovoljenje za promet
0376	betametazon, gentamicin	mazilo	0.50 mg/g, 1 mg/g	Rp		D07CC01	dovoljenje za promet
0377	betametazon, klotrimazol	krema	0.50 mg, 10 mg	Rp		D01AC20	dovoljenje za promet
0378	betametazon, salicilna kislina	dermalna raztopina	0.50 mg/g, 20 mg/g	Rp		D07XC01	dovoljenje za promet
0379	betametazon, salicilna kislina	mazilo	0.50 mg/g, 30 mg/g	Rp		D07XC01	dovoljenje za promet
0380	bevacizumab	koncentrat za raztopino za infundiranje	25 mg/ml	H		L01XC07	dovoljenje za promet
0381	bifonazol	dermalno pršilo, raztopina	10 mg	BRp		D01AC10	dovoljenje za promet
0382	bifonazol	krema	10 mg	BRp		D01AC10	dovoljenje za promet
0383	bikalutamid	filmско obložena tabletta	150 mg	Rp/Spec		L02BB03	dovoljenje za promet
0384	bikalutamid	filmско obložena tabletta	50 mg	Rp, Rp/Spec		L02BB03	dovoljenje za promet
0385	bimatoprost	kapljice za oko, raztopina	0,1 mg/ml	Rp		S01EE03	dovoljenje za promet
0386	bimatoprost	kapljice za oko, raztopina	0,3 mg/ml	Rp		S01EE03	dovoljenje za promet
0387	bimatoprost/timolol	kapljice za oko, raztopina	0,3 mg/ml, 5 mg/ml	Rp		S01ED51	dovoljenje za promet
0388	biperiden	raztopina za injiciranje	3.90 mg	ZZ		N04AA02	dovoljenje za promet
0389	biperiden	tabletta	1.80 mg	Rp		N04AA02	dovoljenje za promet
0390	bisakodil	obložena tabletta	5 mg	BRp		A06AB02	dovoljenje za promet

0391	bisakodil	svečka	10 mg	BRp	A06AB02	dovoljenje za promet
0392	bisoprolol	filmsko obložena tabletta	1.06 mg	Rp	C07AB07	dovoljenje za promet
0393	bisoprolol	filmsko obložena tabletta	2.12 mg	Rp	C07AB07	dovoljenje za promet
0394	bisoprolol	filmsko obložena tabletta	4.24 mg	Rp	C07AB07	dovoljenje za promet
0395	bisoprolol	filmsko obložena tabletta	6.37 mg	Rp	C07AB07	dovoljenje za promet
0396	bisoprolol	filmsko obložena tabletta	8.49 mg	Rp	C07AB07	dovoljenje za promet
0397	bisoprolol, acetilsalicilna kislina	kapsula, trda	4.24 mg, 100 mg,	Rp	C07AB57	dovoljenje za promet
0398	bisoprolol, acetilsalicilna kislina	kapsula, trda	8.48 mg, 100 mg	Rp	C07AB57	dovoljenje za promet
0399	bisoprolol, amlodipin	tabletta	10 mg/10 mg	Rp	C07FB07	dovoljenje za promet
0400	bisoprolol, hidroklorotiazid	filmsko obložena tabletta	2.12 mg, 6.25 mg	Rp	C07BB07	dovoljenje za promet
0401	bisoprolol, hidroklorotiazid	filmsko obložena tabletta	4.24 mg, 6.25 mg	Rp	C07BB07	dovoljenje za promet
0402	bisoprolol, hidroklorotiazid	filmsko obložena tabletta	8.49 mg, 6.25 mg	Rp	C07BB07	dovoljenje za promet
0403	bisoprolol, perindopril	filmsko obložena tabletta	10 mg/10 mg	Rp	C09BX02	dovoljenje za promet
0404	bivalirudin	prašek in koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje	250 mg	H	B01AE06	dovoljenje za promet
0405	bleomicin	prašek za raztopino za injiciranje	15000 i.e.	H	L01DC01	dovoljenje za promet
0406	blinatumomab	prašek in koncentrat za raztopino za	35 mcg		L01XC19	začasno dovoljenje za promet

		injiciranje ali infundiranje				
0407	boceprevir	kapsula, trda	200 mg	Rp/Spec	J05AE	dovoljenje za promet
0408	bortezomib	prašek za raztopino za injiciranje	1 mg	H	L01XX32	dovoljenje za promet
0409	bortezomib	prašek za raztopino za injiciranje	3,5 mg	H	L01XX32	dovoljenje za promet
0410	bosentan	filmsko obložena tabletta	125 mg	H/Rp	C02KX01	dovoljenje za promet
0411	bosentan	filmsko obložena tabletta	62,5 mg	H/Rp	C02KX01	dovoljenje za promet
0412	bosutinib	filmsko obložena tabletta	100 mg	H/Rp	L01XE14	dovoljenje za promet
0413	bosutinib	filmsko obložena tabletta	500 mg	H/Rp	L01XE14	dovoljenje za promet
0414	botulinski toksin	raztopina za injiciranje	5000 e./ml	ZZ	M03AX01	dovoljenje za promet
0415	botulinski toksin tipa IA	prašek za raztopino za injiciranje	100 LD50 enota	ZZ	M03AX01	dovoljenje za promet
0416	botulinski toksin tipa IA	prašek za raztopino za injiciranje	50 LD50 enota	ZZ	M03AX01	dovoljenje za promet
0417	brentuximab vedotin	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	50 mg	H	L01XC12	dovoljenje za promet
0418	brimonidin	kapljice za oko, raztopina	1,30 mg/ml	Rp	S01EA05	dovoljenje za promet
0419	brimonidin	gel	3 mg/g	Rp	D11AX21	brez pravnega statusa
0420	brinzolamid	kapljice za oko, suspenzija	10mg/ml	Rp	S01EC04	dovoljenje za promet
0421	brinzolamid in timol	kapljice za oko, suspenzija	10 mg/ml + 5 mg/ml	Rp	S01ED51	dovoljenje za promet
0422	brivudin	tabletta	125 mg	Rp	J05AB15	dovoljenje za promet
0423	bromazepam	tabletta	1,50 mg	Rp	N05BA08	dovoljenje za promet

0424	bromazepam	tableta	3 mg	Rp	N05BA08	dovoljenje za promet
0425	bromazepam	tableta	6 mg	Rp	N05BA08	dovoljenje za promet
0426	bromokriptin	tableta	2.50 mg	Rp	G02CB01	dovoljenje za promet
0427	budezonid	gastrorezistentna kapsula, trda	3 mg	Rp	A07EA06	dovoljenje za promet
0428	budezonid	gastrorezistentna zrnca	9 mg	Rp	A07EA06	dovoljenje za promet
0429	budezonid	rektalna pena	2 mg/odmerek	Rp	A07EA06	dovoljenje za promet
0430	budezonid	tableta s podaljšanim sproščanjem	9 mg	Rp	A07EA06	dovoljenje za promet
0431	budezonid	pršilo za nos, suspenzija	50 µg	Rp	R01AD05	dovoljenje za promet
0432	budezonid	inhalačijska raztopina pod tlakom	200 µg	Rp	R03BA02	dovoljenje za promet
0433	budezonid	prašek za inhaliranje	100 µg	Rp	R03BA02	dovoljenje za promet
0434	budezonid	prašek za inhaliranje	200 µg	Rp	R03BA02	dovoljenje za promet
0435	budezonid	prašek za inhaliranje	400 µg	Rp	R03BA02	dovoljenje za promet
0436	budezonid	prašek za inhaliranje, odmerjen	200 µg	Rp	R03BA02	dovoljenje za promet
0437	bupivakain	raztopina za injiciranje	0,50%	ZZ	N01BB01	začasno dovoljenje za promet
0438	buprenorfin	podjezična tabletta	0.40 mg	ZZ	N02AE01	dovoljenje za promet
0439	buprenorfin	transdermalni obliž	20 mg	Rp/Spec	N02AE01	dovoljenje za promet
0440	buprenorfin	transdermalni obliž	30 mg	Rp/Spec	N02AE01	dovoljenje za promet
0441	buprenorfin	transdermalni obliž	40 mg	Rp/Spec	N02AE01	dovoljenje za promet
0442	buprenorfin	podjezična tabletta	0,4 mg	ZZ	N07BC01	dovoljenje za promet
0443	buprenorfin	podjezična tabletta	2 mg	ZZ	N07BC01	dovoljenje za promet
0444	buprenorfin	podjezična tabletta	8 mg	ZZ	N07BC01	dovoljenje za promet
0445	buprenorfin/halokson	podjezična tabletta	2 mg/0,5 mg	ZZ	N07BC51	dovoljenje za promet

0446	buprenorfin/nalokson	podježična tabletta	8 mg/2 mg	ZZ		N07BC51	dovoljenje za promet
0447	bupropion	tabletta s prirejenim sproščanjem	150 mg	Rp		N06AX12	dovoljenje za promet
0448	bupropion	tabletta s prirejenim sproščanjem	300 mg	Rp		N06AX12	dovoljenje za promet
0449	bupropion	tabletta s podaljšanim sproščanjem	130 mg	Rp/Spec		N07BA02	dovoljenje za promet
0450	busulfan	filmsko obložena tabletta	2 mg	Rp		L01AB01	začasno dovoljenje za promet
0451	busulfan	koncentrat za raztopino za infundiranje	6 mg/ml	H		L01AB01	dovoljenje za promet
0452	butilskopolamid	obložena tabletta	10 mg	BRp		A03BB01	dovoljenje za promet
0453	butilskopolamid	raztopina za injiciranje	20 mg/ml	ZZ		A03BB01	začasno dovoljenje za promet
0454	cefadroxil	kapsula, trda	500 mg	Rp		J01DB05	dovoljenje za promet
0455	cefadroxil	zrnca za peroralno suspenzijo	50 mg	Rp		J01DB05	dovoljenje za promet
0456	cefaklor	zrnca za peroralno suspenzijo	125 mg/5 ml	Rp		J01DC04	dovoljenje za promet
0457	cefaklor	zrnca za peroralno suspenzijo	250 mg/5 ml	Rp		J01DC04	dovoljenje za promet
0458	cefazolin	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	1000 mg	H		J01DB04	dovoljenje za promet
0459	cefazolin	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	2000 mg	H		J01DB04	dovoljenje za promet
0460	cefepim	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	1000 mg	H		J01DE01	dovoljenje za promet
0461	cefepim	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	2000 mg	H		J01DE01	dovoljenje za promet

0462	cefiksim	filmško obložena tabletta	400 mg	Rp		J01DD08	dovoljenje za promet
0463	cefiksim	prašek za peroralno suspenzijo	100 mg	Rp		J01DD08	dovoljenje za promet
0464	cefotaksim	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	1000 mg	H		J01DD01	dovoljenje za promet
0465	cefotaksim	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	2000 mg	H		J01DD01	dovoljenje za promet
0466	cefpodoksim	filmško obložena tabletta	100 mg	Rp		J01DD13	dovoljenje za promet
0467	cefpodoksim	filmško obložena tabletta	200 mg	Rp		J01DD13	dovoljenje za promet
0468	cefpodoksim	prašek za peroralno suspenzijo	40 mg	Rp		J01DD13	dovoljenje za promet
0469	cefprozil	filmško obložena tabletta	250 mg	Rp		J01DC10	dovoljenje za promet
0470	cefprozil	filmško obložena tabletta	500 mg	Rp		J01DC10	dovoljenje za promet
0471	cefprozil	zrnca za peroralno suspenzijo	250 mg/5 ml	Rp		J01DC10	dovoljenje za promet
0472	ceftazidim	prašek za raztopino za injiciranje	1000 mg	H		J01DD02	dovoljenje za promet
0473	ceftazidim	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	1000 mg	H		J01DD02	dovoljenje za promet
0474	ceftazidim	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	2000 mg	H		J01DD02	dovoljenje za promet
0475	ceftibuten	kapsula, trda	400 mg	Rp		J01DD14	dovoljenje za promet
0476	ceftibuten	prašek za peroralno suspenzijo	36 mg/ml	Rp		J01DD14	dovoljenje za promet

0477	ceftolozan/tazobaktam	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	1 g/0,5 g	H		J01DI54	dovoljenje za promet
0478	ceftriaxon	prašek za raztopino za infundiranje	2000 mg	H, ZZ		J01DD04	dovoljenje za promet
0479	ceftriaxon	prašek za raztopino za injiciranje	1000 mg	H		J01DD04	dovoljenje za promet
0480	ceftriaxon	prašek za raztopino za injiciranje	500 mg	H		J01DD04	dovoljenje za promet
0481	ceftriaxon	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	1000 mg	ZZ		J01DD04	dovoljenje za promet
0482	ceftriaxon	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	2000 mg	ZZ		J01DD04	dovoljenje za promet
0483	cefuroksim	filmsko obložena tabletta	250 mg	Rp		J01DC02	dovoljenje za promet
0484	cefuroksim	filmsko obložena tabletta	500 mg	Rp		J01DC02	dovoljenje za promet
0485	cefuroksim	prašek za raztopino za injiciranje	250 mg	H		J01DC02	dovoljenje za promet
0486	cefuroksim	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	1500 mg	H		J01DC02	dovoljenje za promet
0487	cefuroksim	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	750 mg	H		J01DC02	dovoljenje za promet
0488	cefuroksim	zrnca za peroralno suspenzijo	25 mg	Rp		J01DC02	dovoljenje za promet
0489	cefuroksim	zrnca za peroralno suspenzijo	50 mg	Rp		J01DC02	dovoljenje za promet
0490	celekoksib	kapsula, trda	200 mg	Rp		M01AH01	dovoljenje za promet

0491	cepivo proti gripi, z delci virusov ali s površinskim antigeni, inaktivirano (za otroke od 6 do 36 mesecev)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	ZZ	J07BB02	dovoljenje za promet
0492	cepivo proti gripi, z delci virusov ali s površinskim antigeni, inaktivirano (za otroke, stare 3 leta in več, mladostnike in odrasle)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	ZZ	J07BB02	dovoljenje za promet
0493	cepivo proti hepatitisu A, inaktivirano, in hepatitisu B, rekombinantno (HAB), adsorbirano	suspenzija za injiciranje	ZZ	J07BC20	dovoljenje za promet
0494	cepivo proti hepatitisu tipa A s celimi virusi, inaktivirano (za odrasle)	suspenzija za injiciranje	ZZ	J07BC02	dovoljenje za promet
0495	cepivo proti hepatitisu tipa A s celimi virusi, inaktivirano (za otroke)	suspenzija za injiciranje	ZZ	J07BC02	dovoljenje za promet
0496	cepivo proti humanim papilomavirusom (rekombinantno, adsorbirano), tipi 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, 58	suspenzija za injiciranje	ZZ	J07BM03	dovoljenje za promet
0497	cepivo proti klopнемu meningoencefalitisu z inaktiviranimi virusi (za odrasle)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	ZZ	J07BA01	dovoljenje za promet
0498	cepivo proti klopнемu meningoencefalitisu z inaktiviranimi virusi (za otroke)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	ZZ	J07BA01	dovoljenje za promet
0499	cepivo proti meningokokom	pršek in vzhikel za	ZZ	J07AH08	dovoljenje za promet

	skupin A, C, W-135, Y, konjugirano	raztopino za injiciranje		
0500	cepivo proti noircam z oslabljenimi virusi	prašek in vekihel za suspenzijo za injiciranje	ZZ	J07BK01 dovoljenje za promet
0501	cepivo proti špicam z oslabljenimi virusi	prašek in vekihel za suspenzijo za injiciranje	ZZ	J07BD01 začasno dovoljenje za promet
0502	cepivo proti pasovcu (živo)	prašek in vekihel za suspenzijo za injiciranje	ZZ	J07BK02 dovoljenje za promet
0503	cepivo proti rotavirusom, pentavalentno, živo (serotipi G1, G2, G3, G4, P1)	peroralna raztopina	ZZ	J07BH02 dovoljenje za promet
0504	cepivo proti rumeni mrzlici z oslabljenimi virusi	raztopina za injiciranje	ZZ	J07BL01 začasno dovoljenje za promet
0505	cepivo proti steklini z inaktiviranimi virusi	prašek in vekihel za suspenzijo za injiciranje	ZZ	J07BG01 začasno dovoljenje za promet
0506	cepivo proti titusu s prečiščenimi polisaharidnimi antigeni	raztopina za injiciranje	ZZ	J07AP03 začasno dovoljenje za promet
0507	cepivo proti tuberkulozi z oslabljenimi bakterijami	prašek in vekihel za dermalno raztopino	ZZ	J07AN01 začasno dovoljenje za promet
0508	cepivo proti tuberkulozi z oslabljenimi bakterijami	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	ZZ	J07AN01 začasno dovoljenje za promet
0509	cepivo proti tuberkulozi z oslabljenimi bakterijami	prašek in vekihel za suspenzijo za injiciranje	ZZ	J07AN01 začasno dovoljenje za promet
0510	ceritinib	kapsula, trda	150 mg	Rp/Spec L01XE28 dovoljenje za promet
0511	certolizumab pegol	raztopina za injiciranje	200 mg/ml	Rp/Spec L04AB05 dovoljenje za promet
0512	cetirizin	filmsko obložena	8,4 mg	BRp, Rp R06AE07 dovoljenje za promet

		tabletta			
0513	cetirizin	kapsula, mehka	8,4 mg	BRp	R06AE07 dovoljenje za promet
0514	cetirizin	peroralna raztopina	0,84 mg/ml	BRp, Rp	R06AE07 dovoljenje za promet
0515	cetroreliks	prašek in veliček za raztopino za injiciranje	0,25 mg	H	H01CC02 dovoljenje za promet
0516	cetroreliks	prašek in veliček za raztopino za injiciranje	3 mg	H	H01CC02 dovoljenje za promet
0517	cetuximab	raztopina za infundiranje	2 mg/ml	H	L01XC06 dovoljenje za promet
0518	cetuximab	raztopina za infundiranje	5 mg/ml	H	L01XC06 dovoljenje za promet
0519	ciklezonid	inhalačijska raztopina pod tlakom	160 µg	Rp	R03BA08 dovoljenje za promet
0520	ciklezonid	inhalačijska raztopina pod tlakom	40 µg	Rp	R03BA08 dovoljenje za promet
0521	ciklofosfamid	obložena tabletta pod tlakom	80 µg	Rp	R03BA08 dovoljenje za promet
0522	ciklofosfamid	prašek za raztopino za infundiranje	50 mg	Rp/Spec	L01AA01 dovoljenje za promet
0523	ciklofosfamid	prašek za raztopino za infundiranje	1000 mg	H	L01AA01 dovoljenje za promet
0524	ciklofosfamid	prašek za raztopino za infundiranje	200 mg	H	L01AA01 dovoljenje za promet
0525	ciklofosfamid	prašek za raztopino za infundiranje	500 mg	H	L01AA01 dovoljenje za promet
0526	ciklopiroks	zdravilni lak za nohte	80 mg	BRp	D01AE14 dovoljenje za promet
0527	cikloserin	kapsula, trda	250 mg	Rp	J04AB01 začasno dovoljenje za promet
0528	ciklosporin	kapsula, mehka	10 mg	H/Rp	L04AD01 dovoljenje za promet
0529	ciklosporin	kapsula, mehka	100 mg	H/Rp	L04AD01 dovoljenje za promet
0530	ciklosporin	kapsula, mehka	25 mg	H/Rp	L04AD01 dovoljenje za promet
0531	ciklosporin	kapsula, mehka	50 mg	H/Rp	L04AD01 dovoljenje za promet
0532	ciklosporin	koncentrat za raztopino za	50 mg/ml	H	L04AD01 dovoljenje za promet

		infundiranje		
0533	ciklosporin	peroralna raztopina	100 mg/ml	H/Rp
0534	cileksetilkandesartanat, hidroklorotiazid	tableta	16 mg, 12.5 mg	Rp
0535	cileksetilkandesartanat, hidroklorotiazid	tableta	32 mg, 12.5 mg	Rp
0536	cileksetilkandesartanat, hidroklorotiazid	tableta	32 mg, 25 mg	Rp
0537	cileksetilkandesartanat, hidroklorotiazid	tableta	8 mg, 12.5 mg	Rp
0538	cinakalcet	filmsko obložena tableta	30 mg	H/Rp
0539	cinakalcet	filmsko obložena tableta	60 mg	H/Rp
0540	cinakalcet	filmsko obložena tableta	90 mg	H/Rp
0541	cinarizi, dimenhidrinat	tableta	20 mg/40 mg	Rp
0542	cink	kapsula, trda	25 mg	Rp/Spec
0543	cink	kapsula, trda	50 mg	Rp/Spec
0544	ciprofloksacin	filmsko obložena tableta	250 mg	Rp
0545	ciprofloksacin	filmsko obložena tableta	500 mg	Rp
0546	ciprofloksacin	filmsko obložena tableta	750 mg	Rp
0547	ciprofloksacin	koncentrat za raztopino za infundiranje	10 mg	H
0548	ciprofloksacin	raztopina za infundiranje	2 mg/ml	H
0549	ciprofloksacin	raztopina za	400 mg	H

dovoljenje za promet

		infundiranje	Rp/Spec	S01AE03	dovoljenje za promet
0550	ciprofloksacin	kapljice za oko, raztopina	3 mg/ml		
0551	ciprofloksacin	kapljice za uho, raztopina	3 mg/ml	Rp/Spec	S02AA15 brez pravnega statusa
0552	ciproteron	tableta	100 mg	Rp	G03HA01 dovoljenje za promet
0553	ciproteron	tableta	50 mg	Rp	G03HA01 dovoljenje za promet
0554	ciproteron in estrogen	obložena tableta	2 mg + 0,0350 mg	Rp	G03HB01 dovoljenje za promet
0555	cisatrakurium	raztopina za injiciranje ali infundiranje	2 mg	ZZ	M03AC11 dovoljenje za promet
0556	cisplatin	koncentrat za raztopino za infundiranje	0,5 mg/ml	H	L01XA01 dovoljenje za promet
0557	cisplatin	koncentrat za raztopino za infundiranje	1 mg/ml	H	L01XA01 dovoljenje za promet
0558	citalopram	filmsko obložena tableta	10 mg	Rp	N06AB04 dovoljenje za promet
0559	citalopram	filmsko obložena tableta	20 mg	Rp	N06AB04 dovoljenje za promet
0560	citalopram	filmsko obložena tableta	40 mg	Rp	N06AB04 dovoljenje za promet
0561	citarabin	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	1 g	H	L01BC01 dovoljenje za promet
0562	citarabin	raztopina za infundiranje	4000 mg	/	L01BC01 začasno dovoljenje za promet
0563	citarabin	raztopina za injiciranje	100 mg	ZZ	L01BC01 začasno dovoljenje za promet
0564	citarabin	suspenzija za injiciranje	50 mg	H	L01BC01 dovoljenje za promet
0565	citarabin	raztopina za injiciranje	20 mg/ml	H	L01BC01 začasno dovoljenje za promet

0566	dabigatraneteksilat	kapsula, trda	110 mg	Rp	B01AE07	dovoljenje za promet
0567	dabigatraneteksilat	kapsula, trda	150 mg	Rp	B01AE07	dovoljenje za promet
0568	dabigatraneteksilat	kapsula, trda	75 mg	Rp	B01AE07	dovoljenje za promet
0569	dabrafenib	kapsula, trda	50 mg	Rp/Spec	L01XE23	dovoljenje za promet
0570	dabrafenib	kapsula, trda	75 mg	Rp/Spec	L01XE23	dovoljenje za promet
0571	dakarbazin	prašek za raztopino za infundiranje	1000 mg	ZZ	L01AX04	začasno dovoljenje za promet
0572	dakarbazin	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	200 mg	ZZ	L01AX04	začasno dovoljenje za promet
0573	daklizumab	raztopina za injiciranje	150 mg	Rp/Spec	L04AC01	dovoljenje za promet
0574	daktinomicin	prašek za raztopino za injiciranje	500 µg	ZZ	L01DA01	začasno dovoljenje za promet
0575	dalteparin	raztopina za injiciranje	10000 i.e. anti-Xa/0,4 ml	H/Rp	B01AB04	dovoljenje za promet
0576	dalteparin	raztopina za injiciranje	10000 i.e. anti-Xa/ml	H/Rp	B01AB04	dovoljenje za promet
0577	dalteparin	raztopina za injiciranje	12500 i.e. anti-Xa/0,5 ml	H/Rp	B01AB04	dovoljenje za promet
0578	dalteparin	raztopina za injiciranje	15000 i.e. anti-Xa/0,6 ml	H/Rp	B01AB04	dovoljenje za promet
0579	dalteparin	raztopina za injiciranje	18000 i.e. anti-Xa/0,72 ml	H/Rp	B01AB04	dovoljenje za promet
0580	dalteparin	raztopina za injiciranje	2500 i.e. anti-Xa/0,2 ml	H/Rp	B01AB04	dovoljenje za promet
0581	dalteparin	raztopina za injiciranje	5000 i.e. anti-Xa/0,2 ml	H/Rp	B01AB04	dovoljenje za promet

0582	dalteparin	raztopina za injiciranje	7500 i.e. anti-Xa/0,3 ml	H/Rp	B01AB04	dovoljenje za promet
0583	danazol	tableta	200 mg		G03XA01	začasno dovoljenje za promet
0584	dantrolen	kapsula, trda	25 mg		M03CA01	začasno dovoljenje za promet
0585	dantrolen	prašek za raztopino za injiciranje	20 mg	ZZ	M03CA01	začasno dovoljenje za promet
0586	dapagliflozin	filmsko obložena tableta	10 mg	Rp	A10BX09	dovoljenje za promet
0587	dapagliflozin/metforminijev klorid	filmsko obložena tableta	5 mg/1000 mg	Rp	A10BD15	dovoljenje za promet
0588	dapagliflozin/metforminijev klorid	filmsko obložena tableta	5 mg/850 mg	Rp	A10BD15	dovoljenje za promet
0589	dapoksetin	filmsko obložena tableta	30 mg	Rp	G04BX14	dovoljenje za promet
0590	dapoksetin	filmsko obložena tableta	60 mg	Rp	G04BX14	dovoljenje za promet
0591	dapson	tableta	50 mg	Rp	J04BA02	začasno dovoljenje za promet
0592	daptomicin	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	350 mg	H	J01XX09	dovoljenje za promet
0593	daptomicin	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	500 mg	H	J01XX09	dovoljenje za promet
0594	daratumumab	koncentrat za raztopino za infundiranje	20 mg	H	L01XC24	dovoljenje za promet
0595	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	10 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0596	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	100 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet

0597	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napoljenem injekcijskem peresniku	130 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0598	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napoljenem injekcijskem peresniku	15 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0599	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napoljenem injekcijskem peresniku	150 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0600	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napoljenem injekcijskem peresniku	20 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0601	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napoljenem injekcijskem peresniku	30 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0602	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napoljenem injekcijskem peresniku	300 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0603	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napoljenem injekcijskem peresniku	40 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0604	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napoljenem injekcijskem peresniku	50 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0605	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napoljenem injekcijskem peresniku	500 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0606	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napoljenem injekcijskem peresniku	60 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0607	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napoljenem injekcijskem peresniku	80 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet

0608	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	10 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0609	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	100 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0610	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	130 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0611	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	15 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0612	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	150 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0613	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	20 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0614	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	30 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0615	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	300 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0616	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	40 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0617	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	50 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0618	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	500 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet

0619	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	60 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0620	darbepoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	80 µg	H/Rp	B03XA02	dovoljenje za promet
0621	darifenacin	tableta s podaljšanim sproščanjem	15 mg	Rp	G04BD10	dovoljenje za promet
0622	darifenacin	tableta s podaljšanim sproščanjem	7,5 mg	Rp	G04BD10	dovoljenje za promet
0623	darunavir	filmsko obložena tableta	300 mg	Rp/Spec	J05AE10	dovoljenje za promet
0624	darunavir	filmsko obložena tableta	400 mg	Rp/Spec	J05AE10	dovoljenje za promet
0625	darunavir	filmsko obložena tableta	600 mg	Rp/Spec	J05AE10	dovoljenje za promet
0626	darunavir	filmsko obložena tableta	800 mg	Rp/Spec	J05AE10	dovoljenje za promet
0627	dasabuvir	filmsko obložena tableta	250 mg	Rp/Spec	J05AX16	dovoljenje za promet
0628	dasatinib	filmsko obložena tableta	100 mg	H/Rp	L01XE06	dovoljenje za promet
0629	dasatinib	filmsko obložena tableta	20 mg	H/Rp	L01XE06	dovoljenje za promet
0630	dasatinib	filmsko obložena tableta	50 mg	H/Rp	L01XE06	dovoljenje za promet
0631	dasatinib	filmsko obložena tableta	70 mg	H/Rp	L01XE06	dovoljenje za promet
0632	daunorubicin	konzentrat za raztopino za infundiranje	2 mg/ml		L01DB02	začasno dovoljenje za promet
0633	daunorubicin	prašek in vekikel za raztopino za injiciranje	20 mg	ZZ	L01DB02	začasno dovoljenje za promet

0634	daunorubicin	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	20 mg	ZZ	L01DB02	začasno dovoljenje za promet
0635	davični toksoid, tetanusni toksoid, antigeni bakterije <i>Bordetella pertussis</i>	suspenzija za injiciranje		ZZ	J07AJ52	dovolenje za promet
0636	davični toksoid, tetanusni toksoid, antigeni bakterije <i>Bordetella pertussis</i>	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi		ZZ	J07AJ52	dovolenje za promet
0637	decitabin	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	50 mg	H	L01BC08	dovolenje za promet
0638	deferasiroks	disperzibilna tabletta	125 mg	Rp/Spec	V03AC03	dovolenje za promet
0639	deferasiroks	disperzibilna tabletta	250 mg	Rp/Spec	V03AC03	dovolenje za promet
0640	deferasiroks	disperzibilna tabletta	500 mg	Rp/Spec	V03AC03	dovolenje za promet
0641	deferoksamin	prašek za raztopino za injiciranje	500 mg	ZZ	V03AC01	začasno dovoljenje za promet
0642	defibrotid	koncentrat za raztopino za infundiranje	80 mg/ml	H	B01AX01	dovolenje za promet
0643	degarelikis	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	120 mg	ZZ	L02BX02	dovolenje za promet
0644	degarelikis	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	80 mg	ZZ	L02BX02	dovolenje za promet
0645	deksametazon	raztopina za injiciranje ali infundiranje	3.32 mg/ml	ZZ	H02AB02	dovolenje za promet
0646	deksametazon	tableta	0.50 mg	Rp	H02AB02	dovolenje za promet
0647	deksametazon	intravitrealni implantat v aplikatorju	700 µg	ZZ	S01BA01	dovolenje za promet
0648	deksametazon	kapijice za oko, raztopina	1 mg/ml	Rp/Spec	S01BA01	dovolenje za promet
0649	deksametazon	kapijice za oko, suspenzija	1 mg/ml	Rp/Spec	S01BA01	dovolenje za promet

0650	deksametazon	mazilo za oko tableta	1 mg/g 2 mg	Rp/Spec Rp	S01BA01 H02AB02	dovoljenje za promet začasno dovoljenje za promet
0651	deksametazon	tableta	4 mg 20 mg	Rp Rp	H02AB02 H02AB02	dovoljenje za promet dovoljenje za promet
0652	deksametazon	tableta			S01CA01	dovoljenje za promet
0653	deksametazon	kapljice za oko, suspenzija	1 mg/ml, 3500 i.e./ml, 6000 i.e./ml	Rp/Spec		
0654	deksametazon, neomicinijev sulfat, polimiksinijev B sulfat					
0655	deksametazon, neomicinijev sulfat, polimiksinijev B sulfat	mazilo za oko	1 mg/ml, 3500 i.e./ml, 6000 i.e./ml	Rp/Spec	S01CA01	dovoljenje za promet
0656	deksametazon, tobramicin	kapljice za oko, suspenzija	1 mg/ml, 3 mg/ml	Rp	S01CA01	dovoljenje za promet
0657	deksametazon, tobramicin	mazilo za oko	1 mg/ml, 3 mg/ml	Rp	S01CA01	dovoljenje za promet
0658	deksmedetomidin	koncentrat za raztopino za infundiranje	100 µg/ml	H	N05CM18	dovoljenje za promet
0659	dekspantenol	krema	50 mg/g	BRp	D03AX03	dovoljenje za promet
0660	dekspantenol	mazilo	50 mg/g	BRp	D03AX03	dovoljenje za promet
0661	dekspantenol	dermalna raztopina	5 mg/g	BRp	D03AX03	dovoljenje za promet
0662	dekspantenol, klorheksidin	krema	50 mg/g, 5 mg/g	BRp	D03AX03	dovoljenje za promet
0663	deksrazoksan	pršek in vzhikel za koncentrat za raztopino za infundiranje	20 mg/ml	H	V03AF02	dovoljenje za promet
0664	dekstran, hipromeloza	kapljice za oko, raztopina za injiciranje	1 mg, 3 mg	BRp	S01XA20	dovoljenje za promet
0665	denozumab	raztopina za injiciranje	120 mg	ZZ	M05BX04	dovoljenje za promet

0666	denozumab	raztopina za injiciranje	60 mg	Rp	M05BX04	dovoljenje za promet
0667	desloratadin	filmsko obložena tabletta	5 mg	Rp	R06AX27	dovoljenje za promet
0668	desloratadin	orodisperzibilna tabletta	2,5 mg	Rp	R06AX27	dovoljenje za promet
0669	desloratadin	orodisperzibilna tabletta	5 mg	Rp	R06AX27	dovoljenje za promet
0670	desloratadin	peroralna raztopina	0,5 mg/ml	Rp	R06AX27	dovoljenje za promet
0671	deznopresin	peroralni liofilizat	120 µg	Rp	H01BA02	dovoljenje za promet
0672	deznopresin	peroralni liofilizat	60 µg	Rp	H01BA02	dovoljenje za promet
0673	deznopresin	pršilo za nos, raztopina	0,1 mg/ml	Rp	H01BA02	začasno dovoljenje za promet
0674	deznopresin	tabletta	0,09 mg	Rp	H01BA02	dovoljenje za promet
0675	deznopresin	tabletta	0,18 mg	Rp	H01BA02	dovoljenje za promet
0676	dezogestrel	raztopina za injiciranje	4 µg/ml		H01BA02	začasno dovoljenje za promet
0677	dezogestrel	filmsko obložena tabletta	75 µg	Rp	G03AC09	dovoljenje za promet
0678	diatrizojska kislina	peroralna raztopina	(660 mg + 100 mg)/ml	Rp	V08AA01	začasno dovoljenje za promet
0679	diatrizojska kislina	peroralna/rektalna raztopina	(660 mg + 100 mg)/ml	Rp	V08AA01	začasno dovoljenje za promet
0680	diazepam	obložena tabletta	2 mg	Rp	N05BA01	dovoljenje za promet
0681	diazepam	obložena tabletta	5 mg	Rp	N05BA01	dovoljenje za promet
0682	diazepam	raztopina za injiciranje ali infundiranje	5 mg/ml	ZZ	N05BA01	dovoljenje za promet
0683	diazepam	rektalna raztopina	10 mg	Rp	N05BA01	začasno dovoljenje za promet
0684	diazepam	tabletta	10 mg	Rp	N05BA01	dovoljenje za promet
0685	didrogesteron	filmsko obložena tabletta	10 mg	Rp	G03DB01	dovoljenje za promet
0686	dienogest	tabletta	2 mg	Rp	G03DB08	dovoljenje za promet

0687	dienogest in estradiol	filmско облоžена tabletta	estradiolval erat 3 mg/estradi olvalerat 2 mg, dienogest 2 mg/estradi olvalerat 2 mg, dienogest 3 mg/estradi olvalerat 1 mg	Rp	G03AB08	dovoljenje za promet
0688	dienogest in etinilestradiol	filmско облоžена tabletta	2 mg, 0.03 mg	Rp	G03AA16	dovoljenje za promet
0689	difenhidramin	tableta	50 mg	BRp	R06AA02	dovoljenje za promet
0690	difenhidramin	raztopina za injiciranje tabletta	150 mg/ml	ZZ	R06AA02	brez pravnega statusa
0691	difenhidramin	tableta	25 mg	Rp	R06AA02	brez pravnega statusa
0692	difenhidramin	sirup	10 mg/5 ml	Rp	R06AA02	brez pravnega statusa
0693	dihidralazin	prašek in vekhikel za raztopino za injiciranje	25 mg	ZZ	C02DB01	začasno dovoljenje za promet
0694	diklofenak	filmско облоžena tabletta	12.50 mg	BRp	M01AB05	dovoljenje za promet
0695	diklofenak	filmско облоžena tabletta	25 mg	Rp	M01AB05	dovoljenje za promet
0696	diklofenak	filmско облоžena tabletta	50 mg	Rp	M01AB05	dovoljenje za promet
0697	diklofenak	gastrorezistentna kapsula, trda	75 mg	Rp	M01AB05	dovoljenje za promet
0698	diklofenak	gastrorezistentna tabletta	50 mg	Rp	M01AB05	dovoljenje za promet

0699	diklofenak	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda	100 mg	Rp	M01AB05	dovoljenje za promet
0700	diklofenak	kapsula, trda raztopina za injiciranje	75 mg 25 mg	Rp ZZ	M01AB05	dovoljenje za promet
0701	diklofenak	svečka	12.50 mg	Rp	M01AB05	dovoljenje za promet
0702	diklofenak	svečka	25 mg	Rp	M01AB05	dovoljenje za promet
0703	diklofenak	svečka	50 mg	Rp	M01AB05	dovoljenje za promet
0704	diklofenak	tableta s podaljšanim sproščanjem	100 mg	Rp	M01AB05	dovoljenje za promet
0705	diklofenak	kapljice zaoko, raztopina	1 mg	Rp	M01AB05	dovoljenje za promet
0706	diklofenak	tableta	55.15 mg	Rp	S01BC03	dovoljenje za promet
0707	diltiazem	tableta	82.73 mg	Rp	C08DB01	dovoljenje za promet
0708	diltiazem	raztopina za injiciranje	200 mg/2 ml	ZZ	C08DB01	dovoljenje za promet
0709	dimerkaprol	kapsula, trda	100 mg	ZZ	V03AB09	brez pravnega statusa
0710	dimerkaprol, sulfonska kislina, natrijeva sol (DMPS)	raztopina za injiciranje	50 mg/ml		V03AB09	začasno dovoljenje za promet
0711	dimerkaprol, sulfonska kislina, natrijeva sol (DMPS)	gastrorezistentna kapsula, trda	120 mg	Rp/Spec	V03AB09	začasno dovoljenje za promet
0712	dimetilfumarat	gastrorezistentna kapsula, trda	240 mg	Rp/Spec	N07XX09	dovoljenje za promet
0713	dimetilfumarat	peroralne kapljice, raztopina	1 mg	BRp	N07XX09	dovoljenje za promet
0714	dimetinden	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	1 mg/ml	Rp	D04AA13	dovoljenje za promet
0715	dimetinden	endocervikalni gel	0,5 mg/3 g		R06AB03	dovoljenje za promet
0716	dinatrijev gaboksetat				V08CA10	dovoljenje za promet
0717	dinoproston (prostaglandin				G02AD02	začasno dovoljenje za promet

0718	dinoproston (prostaglandin E2)	koncentrat za raztopino za infundiranje vaginalna tabletta	0,75 mg/0,75 ml	G02AD02 začasno dovoljenje za promet
0719	dinoproston (prostaglandin E2)	vaginalni gel	3 mg	G02AD02 začasno dovoljenje za promet
0720	dinoproston (prostaglandin E2)	vaginalni gel	1 mg/3 g	G02AD02 začasno dovoljenje za promet
0721	dinoproston (prostaglandin E2)	vaginalni gel	2 mg/3 g	G02AD02 začasno dovoljenje za promet
0722	dipiridamol	raztopina za infundiranje	5 mg/ml	B01AC07 začasno dovoljenje za promet
0723	dipiridamol	raztopina za injiciranje	5 mg/ml	B01AC07 začasno dovoljenje za promet
0724	dipridamol in acetilsalicilna kislina	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda	200 mg/25 mg	B01AC30 dovoljenje za promet
0725	disulfiram	šumeča tabletta	400 mg	N07BB01 začasno dovoljenje za promet
0726	disulfiram	tabletta	500 mg	N07BB01 začasno dovoljenje za promet
0727	ditranol	krema	1%	D05AC01 začasno dovoljenje za promet
0728	ditranol	krema	3%	Rp D05AC01 začasno dovoljenje za promet
0729	dizoproksiltenofovirat	filmско obložena tabletta	245 mg	Rp/Spec J05AF07 dovoljenje za promet
0730	dobutamin	koncentrat za raztopino za infundiranje	12,50 mg/ml	C01CA07 dovoljenje za promet
0731	docetaksel	koncentrat in vehikel za raztopino za infundiranje	20 mg/0,5 ml	L01CD02 dovoljenje za promet
0732	docetaksel	koncentrat in vehikel za raztopino za infundiranje	20 mg/ml	L01CD02 dovoljenje za promet
0733	docetaksel	koncentrat in vehikel za raztopino za	40 mg/ml	L01CD02 dovoljenje za promet

0734	docetaksel	infundiranje koncentrat in vehikel za raztopino za infundiranje	80 mg	H	L01CD02	dovoljenje za promet
0735	docetaksel	koncentrat za raztopino za infundiranje	10 mg/ml	H	L01CD02	dovoljenje za promet
0736	docetaksel	koncentrat za raztopino za infundiranje	20 mg/ml	H	L01CD02	dovoljenje za promet
0737	dokozanol	krema	100 mg	BRp	D06BB11	dovoljenje za promet
0738	doksazosin	tableta	1 mg	Rp	C02CA04	dovoljenje za promet
0739	doksazosin	tableta	2 mg	Rp	C02CA04	dovoljenje za promet
0740	doksazosin	tableta	4 mg	Rp	C02CA04	dovoljenje za promet
0741	doksazosin	tableta s podaljšanim sproščanjem	4 mg	Rp	C02CA04	dovoljenje za promet
0742	doksazosin	tableta s podaljšanim sproščanjem	8 mg	Rp	C02CA04	dovoljenje za promet
0743	doksiciklin	disperzibilna tableta	100 mg	Rp	J01AA02	dovoljenje za promet
0744	doksiciklin	tableta	100 mg	Rp	J01AA02	začasno dovoljenje za promet
0745	doksorubicin	koncentrat za raztopino za infundiranje	1,88 mg/ml	H	L01DB01	dovoljenje za promet
0746	doksorubicin	pršek za koncentrat za raztopino za infundiranje	1,88 mg/ml	H	L01DB01	dovoljenje za promet
0747	doksorubicin	pršek za koncentrat za raztopino za infundiranje	46,75 mg	H	L01DB01	dovoljenje za promet
0748	doksorubicin	pršek za raztopino za injiciranje	46,75 mg	H	L01DB01	dovoljenje za promet
0749	doksorubicin	pršek za raztopino za injiciranje	9,40 mg	H	L01DB01	dovoljenje za promet

0750	dokSORubicin	injiciranje prašek, disperzija in vehikel za koncentrat za disperzijo za infundiranje	46,75 mg	H	L01DB01	dovoljenje za promet
0751	dokSORubicin	raztopina za injiciranje	1,88 mg/ml	H	L01DB01	dovoljenje za promet
0752	dokSORubicin (pegiliран liposomalni)	raztopina za infundiranje	2 mg/ml	H	L01DB01	dovoljenje za promet
0753	dolutegravir	filmско obložena tableta	50 mg	Rp/Spec	J05AX12	dovoljenje za promet
0754	dolutegravir/abakavir/lamiv udin	filmско obložena tableta	50 mg/600 mg/300 mg	Rp/Spec	J05AR13	dovoljenje za promet
0755	domperidon	filmско obložena tableta	10 mg	Rp	A03FA03	dovoljenje za promet
0756	donepezil	filmско obložena tableta	4,56 mg	Rp	N06DA02	dovoljenje za promet
0757	donepezil	filmско obložena tableta	9,12 mg	Rp	N06DA02	dovoljenje za promet
0758	donepezil	orodisperzibilna tableta	4,56 mg	Rp	N06DA02	dovoljenje za promet
0759	donepezil	orodisperzibilna tableta	9,12 mg	Rp	N06DA02	dovoljenje za promet
0760	dopamin	koncentrat za raztopino za infundiranje	10 mg/ml	ZZ	C01CA04	dovoljenje za promet
0761	dornaza alfa (dezoksinibonukleaza)	inhalačijska raztopina za nebulator	1 mg	Rp	R05CB13	dovoljenje za promet
0762	dorzolamid	kapljice za oko, raztopina	20 mg/ml	Rp	S01EC03	dovoljenje za promet, začasno dovoljenje za promet
0763	dronedaron	filmско obložena tableta	400 mg	Rp	C01BD07	dovoljenje za promet
0764	droperidol	raztopina za injiciranje	2,50 mg/ml	ZZ	N05AD08	dovoljenje za promet
0765	drospirenon in estrogen	filmско obložena tableta	2 mg + 1 mg	Rp	G03FA17	dovoljenje za promet

0766	drosiprenon in etinilestradiol	filmско облоžена tabletta	3 mg, 0.02 mg	Rp		G03AA12	dovoljenje za promet
0767	drosiprenon in etinilestradiol	filmско облоžена tabletta	3 mg, 0.03 mg	Rp		G03AA12	dovoljenje za promet
0768	dulaglutid	raztopina za injiciranje	0.75 mg	Rp		A10BX14	dovoljenje za promet
0769	dulaglutid	raztopina za injiciranje	1,5 mg	Rp		A10BX14	dovoljenje za promet
0770	duloksetin	gastrorezistentna kapsula, trda	20 mg	Rp		N06AX21	dovoljenje za promet
0771	duloksetin	gastrorezistentna kapsula, trda	30 mg	Rp		N06AX21	dovoljenje za promet
0772	duloksetin	gastrorezistentna kapsula, trda	40 mg	Rp		N06AX21	dovoljenje za promet
0773	duloksetin	gastrorezistentna kapsula, trda	60 mg	Rp		N06AX21	dovoljenje za promet
0774	dutasterid	kapsula, mehka	0.50 mg	Rp		G04CB02	dovoljenje za promet
0775	efavirenz	filmско облоžена tabletta	200 mg	H/Rp		J05AG03	dovoljenje za promet
0776	efavirenz	filmско облоžена tabletta	600 mg	H/Rp, Rp, Rp/Spec		J05AG03	dovoljenje za promet
0777	efavirenz	kapsula, trda	100 mg	H/Rp		J05AG03	dovoljenje za promet
0778	efavirenz	kapsula, trda	200 mg	H/Rp		J05AG03	dovoljenje za promet
0779	efavirenz	kapsula, trda	50 mg	H/Rp		J05AG03	dovoljenje za promet
0780	efedrin	raztopina za injiciranje	50 mg/ml			R03CA02	začasno dovoljenje za promet
0781	eksemestan	obložena tableta	25 mg	Rp/Spec		L02BG06	dovoljenje za promet
0782	eksenatid	pršek in vekikel za suspenzijo za injiciranje s podaljšanim sproščanjem	2 mg	Rp		A10BX04	dovoljenje za promet
0783	eksenatid	raztopina za injiciranje	10 µg	Rp		A10BX04	dovoljenje za promet
0784	eksenatid	raztopina za injiciranje	5 µg	Rp		A10BX04	dovoljenje za promet
0785	ekulizumab	koncentrat za	300 mg	H		L04AA25	dovoljenje za promet

		raztopino za infundiranje			
0786	eletriptan	filmsko obložena tabletta	20 mg	Rp	N02CC06 dovoljenje za promet
0787	eletriptan	filmsko obložena tabletta	40 mg	Rp	N02CC06 dovoljenje za promet
0788	eltrombopag	filmsko obložena tabletta	25 mg	Rp/Spec	B02BX05 dovoljenje za promet
0789	eltrombopag	filmsko obložena tabletta	50 mg	Rp/Spec	B02BX05 dovoljenje za promet
0790	emedastin	kapljice za oko, raztopina	0,05%	Rp	S01GX06 dovoljenje za promet
0791	empagliflozin	filmsko obložena tabletta	10 mg	Rp	A10BX12 dovoljenje za promet
0792	empagliflozin	filmsko obložena tabletta	25 mg	Rp	A10BX12 dovoljenje za promet
0793	empagliflozin/metforminijev klorid	filmsko obložena tabletta	12,5 mg/1000 mg	Rp	A10BD20 dovoljenje za promet
0794	empagliflozin/metforminijev klorid	filmsko obložena tabletta	12,5 mg/850 mg	Rp	A10BD20 dovoljenje za promet
0795	empagliflozin/metforminijev klorid	filmsko obložena tabletta	5 mg/1000 mg	Rp	A10BD20 dovoljenje za promet
0796	empagliflozin/metforminijev klorid	filmsko obložena tabletta	5 mg/850 mg	Rp	A10BD20 dovoljenje za promet
0797	emtricitabin/dizoproksilenofovirat	filmsko obložena tabletta	200 mg/245 mg	Rp/Spec	J05AR03 dovoljenje za promet
0798	emtricitabin/riplivirin/dizoprosiltenovirat	filmsko obložena tabletta	200 mg/25 mg	Rp/Spec	J05AR08 dovoljenje za promet
0799	enalapril	raztopina za injiciranje	1.25 mg	ZZ	C09AA02 dovoljenje za promet
0800	enalapril	tabletta	1.90 mg	Rp	C09AA02 dovoljenje za promet
0801	enalapril	tabletta	15.29 mg	Rp	C09AA02 dovoljenje za promet
0802	enalapril	tabletta	3.82 mg	Rp	C09AA02 dovoljenje za promet

0803	enalapril	tableta	7.64 mg	Rp	C09AA02	dovoljenje za promet
0804	enalapril in lerkanidipin	filmsko obložena tabletta	15.29 mg, 9.44 mg	Rp	C09BB02	dovoljenje za promet
0805	enalapril in lerkanidipin	filmsko obložena tabletta	7.64 mg, 9.44 mg	Rp	C09BB02	dovoljenje za promet
0806	enalapril, hidroklorotiazid	tableta	15.29 mg, 12.50 mg	Rp	C09BA02	dovoljenje za promet
0807	enalapril, hidroklorotiazid	tableta	7.64 mg, 12.50 mg	Rp	C09BA02	dovoljenje za promet
0808	enalapril, hidroklorotiazid	tableta	7.64 mg, 25 mg	Rp	C09BA02	dovoljenje za promet
0809	enalapriljiev maleat, hidroklorotiazid	tableta	20 mg, 12.50 mg	Rp	C09BA02	dovoljenje za promet
0810	enoksaparin	raztopina za injiciranje	10000 i.e. anti-Xa/ml	H, H/Rp	B01AB05	dovoljenje za promet
0811	enoksaparin	raztopina za injiciranje	12000 i.e. anti-Xa/0,8 ml	H/Rp	B01AB05	dovoljenje za promet
0812	enoksaparin	raztopina za injiciranje	15000 i.e. anti-Xa/ml	H/Rp	B01AB05	dovoljenje za promet
0813	enoksaparin	raztopina za injiciranje	2000 i.e. anti-Xa/0,2 ml	Rp	B01AB05	dovoljenje za promet
0814	enoksaparin	raztopina za injiciranje	4000 i.e. anti-Xa/0,4 ml	Rp	B01AB05	dovoljenje za promet
0815	enoksaparin	raztopina za injiciranje	6000 i.e. anti-Xa/0,6 ml	H/Rp	B01AB05	dovoljenje za promet
0816	enoksaparin	raztopina za injiciranje	8000 i.e. anti-Xa/0,8 ml	H/Rp	B01AB05	dovoljenje za promet
0817	entakapon	filmsko obložena	200 mg	Rp	N04BX02	dovoljenje za promet

0818	entečavir	tableta filmsko obložena tableta	0,5 mg	H/Rp	J05AF10	dovoljenje za promet
0819	entečavir	tableta filmsko obložena tableta	1 mg	H/Rp	J05AF10	dovoljenje za promet
0820	entečavir	peroralna raztopina	0,05 mg/ml	H/Rp	J05AF10	dovoljenje za promet
0821	enzalutamid	kapsula, mehka	40 mg	Rp/Spec	L02BB04	dovoljenje za promet
0822	epirubicin	koncentrat za raztopino za infundiranje	1,88 mg/ml	H	L01DB03	dovoljenje za promet
0823	epirubicin	raztopina za injiciranje	1,88 mg/ml	H	L01DB03	dovoljenje za promet
0824	epirubicin	raztopina za injiciranje ali infundiranje	1,88 mg/ml	H	L01DB03	dovoljenje za promet
0825	eplerenon	filmsko obložena tableta	25 mg	Rp	C03DA04	dovoljenje za promet
0826	eplerenon	filmsko obložena tableta	50 mg	Rp	C03DA04	dovoljenje za promet
0827	epoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	10.000 i.e./1 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0828	epoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	1000 i.e./0,5 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0829	epoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	1000 i.e./0,5 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0830	epoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	10000 i.e./1,0 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0831	epoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	10000 i.e./1ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0832	epoetin alfa	raztopina za injiciranje	2000	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet

		v napolnjeni injekcijski brizgi	i.e./0,5 ml		
0833	epoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	2000 i.e./1 ml	H/Rp	B03XA01 dovoljenje za promet
0834	epoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	20000 i.e./0,5 ml	H/Rp	B03XA01 dovoljenje za promet
0835	epoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	30.000 i.e./0,75 ml	H/Rp	B03XA01 dovoljenje za promet
0836	epoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	3000 i.e./0,3 ml	H/Rp	B03XA01 dovoljenje za promet
0837	epoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	3000 i.e./0,3 ml	H/Rp	B03XA01 dovoljenje za promet
0838	epoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	30000 i.e./0,75 ml	H/Rp	B03XA01 dovoljenje za promet
0839	epoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	40.000 i.e./ml	H/Rp	B03XA01 dovoljenje za promet
0840	epoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	4000 i.e./0,4 ml	H/Rp	B03XA01 dovoljenje za promet
0841	epoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	4000 i.e./0,4 ml	H/Rp	B03XA01 dovoljenje za promet
0842	epoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	40000 i.e./1 ml	H/Rp	B03XA01 dovoljenje za promet
0843	epoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski	5000 i.e./0,5 ml	H/Rp	B03XA01 dovoljenje za promet

0844	epoetin alfa	brizgi raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	5000 i.e./0,5 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0845	epoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	6000 i.e./0,6 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0846	epoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	6000 i.e./0,6 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0847	epoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	7000 i.e./0,7 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0848	epoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	8000 i.e./0,8 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0849	epoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	8000 i.e./0,8 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0850	epoetin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	9000 i.e./0,9 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0851	epoetin beta	raztopina za injiciranje	1000 i.e.	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0852	epoetin beta	raztopina za injiciranje	10000 i.e.	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0853	epoetin beta	raztopina za injiciranje	2000 i.e.	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0854	epoetin beta	raztopina za injiciranje	3000 i.e.	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0855	epoetin beta	raztopina za injiciranje	30000 i.e.	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0856	epoetin beta	raztopina za injiciranje	4000 i.e.	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0857	epoetin beta	raztopina za injiciranje	500 i.e.	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0858	epoetin beta	raztopina za injiciranje	5000 i.e.	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0859	epoetin beta	raztopina za injiciranje	6000 i.e.	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0860	epoetin teta	raztopina za injiciranje	1000	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet

0861	epoetin teta	raztopina za injiciranje i.e./0,5 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0862	epoetin teta	raztopina za injiciranje i.e./1,0 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0863	epoetin teta	raztopina za injiciranje i.e./0,5 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0864	epoetin teta	raztopina za injiciranje i.e./1,0 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0865	epoetin teta	raztopina za injiciranje i.e./0,5 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0866	epoetin teta	raztopina za injiciranje i.e./1,0 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0867	epoetin teta	raztopina za injiciranje i.e./0,5 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0868	epoetin zeta	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi i.e./0,5 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0869	epoetin zeta	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi i.e./0,3 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0870	epoetin zeta	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi i.e./1,0 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0871	epoetin zeta	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi i.e./0,6 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0872	epoetin zeta	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi i.e./0,5 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0873	epoetin zeta	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi i.e./0,9 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
		30.000 i.e./0,75 ml			dovoljenje za promet

0874	epoetin zeta	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	4.000 i.e./0,4 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0875	epoetin zeta	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	40.000 i.e./1,0 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0876	epoetin zeta	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	5.000 i.e./0,5 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0877	epoetin zeta	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	6.000 i.e./0,6 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0878	epoetin zeta	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	8.000 i.e./0,8 ml	H/Rp	B03XA01	dovoljenje za promet
0879	epoprostenol	raztopina za injiciranje präšek in vəhikel za raztopino za injiciranje k.i.e.)	0,5 mg	ZZ	B01AC09	začasno dovoljenje za promet
0880	eptakog alfa (aktivirani)	präšek in vəhikel za raztopino za injiciranje k.i.e.)	1 mg (50 k.i.e.)	H/Rp	B02BD08	dovoljenje za promet
0881	eptakog alfa (aktivirani)	präšek in vəhikel za raztopino za injiciranje k.i.e.)	2 mg (100 k.i.e.)	H/Rp	B02BD08	dovoljenje za promet
0882	eptakog alfa (aktivirani)	präšek in vəhikel za raztopino za injiciranje k.i.e.)	5 mg (250 k.i.e.)	H/Rp	B02BD08	dovoljenje za promet
0883	eftifibatid	raztopina za infundiranje	0,75 mg/ml	H	B01AC16	dovoljenje za promet
0884	eftifibatid	raztopina za injiciranje filmsko obložena tabletta	2 mg/ml	H	B01AC16	dovoljenje za promet
0885	ergometrin	filmsko obložena tabletta	200 µg	Rp	G02AB03	dovoljenje za promet
0886	eribulin	raztopina za injiciranje präšek za raztopino za infundiranje	0,44 mg/ml	H	L01XX41	dovoljenje za promet
0887	eritromicin	präšek za raztopino za infundiranje	1000 mg	ZZ	J01FA01	začasno dovoljenje za promet
0888	erlotinib	filmsko obložena tabletta	100 mg	Rp/Spec	L01XE03	dovoljenje za promet
0889	erlotinib	filmsko obložena tabletta	150 mg	Rp/Spec	L01XE03	dovoljenje za promet

0890	erlotinib	tableta	filmsko obložena tabletta	25 mg	Rp/Spec	L01XE03	dovoljenje za promet
0891	ertapenem	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	1000 mg	H		J01DH03	dovoljenje za promet
0892	escitalopram	filmsko obložena tabletta	10 mg	Rp	N06AB10	dovoljenje za promet	
0893	escitalopram	filmsko obložena tabletta	15 mg	Rp	N06AB10	dovoljenje za promet	
0894	escitalopram	filmsko obložena tabletta	20 mg	Rp	N06AB10	dovoljenje za promet	
0895	escitalopram	filmsko obložena tabletta	5 mg	Rp	N06AB10	dovoljenje za promet	
0896	escitalopram	orodisperzibilna tabletta	10 mg	Rp	N06AB10	dovoljenje za promet	
0897	escitalopram	orodisperzibilna tabletta	15 mg	Rp	N06AB10	dovoljenje za promet	
0898	escitalopram	orodisperzibilna tabletta	20 mg	Rp	N06AB10	dovoljenje za promet	
0899	escitalopram	orodisperzibilna tabletta	5 mg	Rp	N06AB10	dovoljenje za promet	
0900	esketamin	raztopina za injiciranje	25 mg	ZZ		N01AX14	dovoljenje za promet
0901	esketamin	raztopina za injiciranje	5 mg	ZZ		N01AX14	dovoljenje za promet
0902	esmolol	raztopina za injiciranje	10 mg	ZZ	C07TAB09	dovoljenje za promet	
0903	esomeprazol	gastrorezistentna kapsula, trda	20 mg	Rp	A02BC05	dovoljenje za promet	
0904	esomeprazol	gastrorezistentna kapsula, trda	40 mg	Rp	A02BC05	dovoljenje za promet	
0905	esomeprazol	gastrorezistentna tabletta	20 mg	Rp	A02BC05	dovoljenje za promet	
0906	esomeprazol	gastrorezistentna tabletta	40 mg	Rp	A02BC05	dovoljenje za promet	
0907	esomeprazol	gastrorezistentna zrnca za peroralno suspenzijo	10 mg	Rp	A02BC05	dovoljenje za promet	

0908	esomeprazol	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	40 mg	H		A02BC05	dovoljenje za promet
0909	esomeprazol	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	40 mg	H		A02BC05	dovoljenje za promet
0910	estradiol	filmsko obložena tabletta	2 mg	Rp		G03CA03	dovoljenje za promet
0911	estradiol	transdermalni obliž	3,80 mg	Rp		G03CA03	dovoljenje za promet
0912	estradiol	vaginalna tabletta	10 µg	Rp		G03CA03	dovoljenje za promet
0913	estradiol	vaginalni dostavnji sistem	1,96 mg	Rp		G03CA03	dovoljenje za promet
0914	estradiol	transdermalni gel	0,06%	Rp		G03CA03	začasno dovoljenje za promet
0915	estriol	vaginalna krema	0,01%	Rp		G03CA04	začasno dovoljenje za promet
0916	etambutol	filmsko obložena tabletta	400 mg	Rp		J04AK02	začasno dovoljenje za promet
0917	etambutol	tabletta	400 mg	Rp		J04AK02	začasno dovoljenje za promet
0918	etambutol	trda kapsula		Rp		J04AK02	brez pravnega statusa
0919	etanercept	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	10 mg	Rp/Spec		L04AB01	dovoljenje za promet
0920	etanercept	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	25 mg	Rp/Spec		L04AB01	dovoljenje za promet
0921	etanercept	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	25 mg/ml	Rp/Spec		L04AB01	dovoljenje za promet
0922	etanercept	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	50 mg	Rp/Spec		L04AB01	dovoljenje za promet
0923	etanercept	raztopina za injiciranje	25 mg	Rp/Spec		L04AB01	dovoljenje za promet
0924	etanercept	raztopina za injiciranje	50 mg	Rp/Spec		L04AB01	dovoljenje za promet
0925	etanol	koncentrat za raztopino za infundiranje	95%			V03AB16	začasno dovoljenje za promet
0926	etilestri jodiranih maščobnih	raztopina za injiciranje	480 mg/ml	ZZ		V08AD01	začasno dovoljenje za promet

	kislin					
0927	etodolak	filmsko obložena tabletta	300 mg	Rp	M01AB08	dovoljenje za promet
0928	etodolak	tabletta s podaljšanim sprošcanjem	600 mg	Rp	M01AB08	dovoljenje za promet
0929	etomidat	emulzija za injiciranje raztopina za injiciranje implantat	2 mg/ml 68 mg	ZZ ZZ	N01AX07 N01AX07 G03AC08	začasno dovoljenje za promet začasno dovoljenje za promet dovoljenje za promet
0930	etomidat					
0931	etongestrel					
0932	etopozid	kapsula, mehka kapsula, mehka koncentrat za raztopino za infundiranje	100 mg 20 mg/ml	H/Rp H	L01CB01 L01CB01	dovoljenje za promet dovoljenje za promet
0933	etopozid					
0934	etorikoksib	filmsko obložena tabletta	120 mg	Rp	M01AH05	dovoljenje za promet
0935	etorikoksib	filmsko obložena tabletta	30 mg	Rp	M01AH05	dovoljenje za promet
0936	etorikoksib	filmsko obložena tabletta	60 mg	Rp	M01AH05	dovoljenje za promet
0937	etorikoksib	filmsko obložena tabletta	90 mg	Rp	M01AH05	dovoljenje za promet
0938	etosuksimid	kapsula, trda sirup	250 mg 50 mg/ml	Rp Rp	N03AD01 N03AD01	začasno dovoljenje za promet začasno dovoljenje za promet
0939	etosuksimid					
0940	etravirin	tabletta	200 mg	Rp/Spec	J05AG04	dovoljenje za promet
0941	everolimus	tabletta	10 mg	Rp/Spec	L01XE10	dovoljenje za promet
0942	everolimus	tabletta	2,5 mg	Rp/Spec	L01XE10	dovoljenje za promet
0943	everolimus	tabletta	5 mg	Rp/Spec	L01XE10	dovoljenje za promet
0944	everolimus	tabletta	0,25 mg	H/Rp	L04AA18	dovoljenje za promet
0945	everolimus	tabletta	0,50 mg	H/Rp	L04AA18	dovoljenje za promet
0946	ezetimib	tabletta	10 mg	Rp	C10AX09	dovoljenje za promet
0947	fampridin	tabletta s podaljšanim sprošcanjem	10 mg	Rp/Spec	N07XX07	dovoljenje za promet

0948	febuksostat	filmško obložena tabletta	120 mg	Rp		M04AA03	dovoljenje za promet
0949	febuksostat	filmško obložena tabletta	80 mg	Rp		M04AA03	dovoljenje za promet
0950	feksofenadin	filmško obložena tabletta	112 mg	BRp, Rp		R06AX26	dovoljenje za promet
0951	feksofenadin	filmško obložena tabletta	168 mg	Rp		R06AX26	dovoljenje za promet
0952	fenilefrin	raztopina za injiciranje	10 mg/ml	ZZ		C01CA06	začasno dovoljenje za promet
0953	fenilefrin	raztopina za injiciranje ali infundiranje	10 mg/ml	ZZ		C01CA06	začasno dovoljenje za promet
0954	fenitoin	raztopina za injiciranje	50 mg/ml	ZZ		N03AB02	začasno dovoljenje za promet
0955	fenitoin	tableta	100 mg	Rp		N03AB02	začasno dovoljenje za promet
0956	fenobarbital	raztopina za injiciranje	200 mg/ml	ZZ		N03AA02	začasno dovoljenje za promet
0957	fenobarbital	tableta	100 mg	Rp		N03AA02	začasno dovoljenje za promet
0958	fenobarbital	tableta	15 mg	Rp		N03AA02	začasno dovoljenje za promet
0959	fenofibrat	kapsula, trda	250 mg	Rp		C10AB05	dovoljenje za promet
0960	fenofibrat/simvastatin	filmško obložena tabletta	145 mg/20 mg	Rp		C10BA04	dovoljenje za promet
0961	fenofibrat/simvastatin	filmško obložena tabletta	145 mg/40 mg	Rp		C10BA04	dovoljenje za promet
0962	fenoksibenzamin	kapsula, trda	10 mg	Rp		C04AX02	začasno dovoljenje za promet
0963	fenoksibenzamin	kapsula, trda	5 mg	Rp		C04AX02	začasno dovoljenje za promet
0964	fenoksimetilpenicilin	filmško obložena tabletta	1000 mg			J01CE02	začasno dovoljenje za promet
0965	fenoksimetilpenicilin	filmško obložena tabletta	1500 mg			J01CE02	začasno dovoljenje za promet
0966	fenoterol in ipratropijev bromid	inhalačijska raztopina pod tlakom	0,05 mg/0,02 mg	Rp		R03AL01	dovoljenje za promet
0967	fenoterolijev bromid, ipratropijev bromid	inhalačijska raztopina pod tlakom	0,05 mg/0,02	Rp		R03AK03	dovoljenje za promet

0968	fenoterolijev bromid, ipratropijev bromid	inhalacijska raztopina za nebulator	0.50 mg/0.25 mg	Rp	R03AK03 dovoљenje za promet
0969	fentanil	raztopina za injiciranje bukalna tableta	50 µg 100 µg	ZZ Rp	N01AH01 dovoљenje za promet N02AB03 dovoљenje za promet
0970	fentanil	bukalna tableta	200 µg	Rp	N02AB03 dovoљenje za promet
0971	fentanil	bukalna tableta	400 µg	Rp	N02AB03 dovoљenje za promet
0972	fentanil	bukalna tableta	600 µg	Rp	N02AB03 dovoљenje za promet
0973	fentanil	bukalna tableta	800 µg	Rp	N02AB03 dovoљenje za promet
0974	fentanil	podjezična tableta	100 µg	Rp	N02AB03 dovoљenje za promet
0975	fentanil	podjezična tableta	133 µg	Rp/Spec	N02AB03 dovoљenje za promet
0976	fentanil	podjezična tableta	200 µg	Rp	N02AB03 dovoљenje za promet
0977	fentanil	podjezična tableta	267 µg	Rp/Spec	N02AB03 dovoљenje za promet
0978	fentanil	podjezična tableta	300 µg	Rp	N02AB03 dovoљenje za promet
0979	fentanil	podjezična tableta	400 µg	Rp, Rp/Spec	N02AB03 dovoљenje za promet
0980	fentanil	podjezična tableta	533 µg	Rp/Spec	N02AB03 dovoљenje za promet
0981	fentanil	podjezična tableta	600 µg	Rp	N02AB03 dovoљenje za promet
0982	fentanil	podjezična tableta	67 µg	Rp/Spec	N02AB03 dovoљenje za promet
0983	fentanil	podjezična tableta	800 µg	Rp, Rp/Spec	N02AB03 dovoљenje za promet
0984	fentanil	pršilo za nos, raztopina	100 µg/odmere k	Rp/Spec	N02AB03 dovoљenje za promet
0985	fentanil	pršilo za nos, raztopina	200 µg/odmere k	Rp/Spec	N02AB03 dovoљenje za promet
0986	fentanil	pršilo za nos, raztopina	50 µg/odmere k	Rp/Spec	N02AB03 dovoљenje za promet
0987	fentanil	transdermalni oblik	100 µg/uro	Rp	N02AB03 dovoљenje za promet
0988	fentanil				

0989	fentanil	transdermalni obliž	12 µg/uro	Rp	N02AB03	dovoljenje za promet
0990	fentanil	transdermalni obliž	12,5 µg/uro	Rp	N02AB03	dovoljenje za promet
0991	fentanil	transdermalni obliž	150 µg/uro	Rp/Spec	N02AB03	dovoljenje za promet
0992	fentanil	transdermalni obliž	25 µg/uro	Rp	N02AB03	dovoljenje za promet
0993	fentanil	transdermalni obliž	37,5 µg/uro	Rp	N02AB03	dovoljenje za promet
0994	fentanil	transdermalni obliž	50 µg/uro	Rp	N02AB03	dovoljenje za promet
0995	fentanil	transdermalni obliž	75 µg/uro	Rp	N02AB03	dovoljenje za promet
0996	fesoterodinijev fumarat	tableta s podaljšanim sproščanjem	4 mg	Rp	G04BD11	dovoljenje za promet
0997	fesoterodinijev fumarat	tableta s podaljšanim sproščanjem	8 mg	Rp	G04BD11	dovoljenje za promet
0998	fidaksomicin	filmsko obložena tabletta	200 mg	H/Rp	A07AA12	dovoljenje za promet
0999	filgrastim	raztopina za injiciranje	300 µg	H/Rp	L03AA02	dovoljenje za promet
1000	filgrastim	raztopina za injiciranje ali infundiranje	120 µg/0,2 ml	Rp/Spec	L03AA02	dovoljenje za promet
1001	filgrastim	raztopina za injiciranje ali infundiranje	30 M e./0,5 ml	Rp/Spec	L03AA02	dovoljenje za promet
1002	filgrastim	raztopina za injiciranje ali infundiranje	300 µg/0,5 ml	Rp/Spec	L03AA02	dovoljenje za promet
1003	filgrastim	raztopina za injiciranje ali infundiranje	48 M e./0,5 ml	Rp/Spec	L03AA02	dovoljenje za promet
1004	filgrastim	raztopina za injiciranje ali infundiranje	480 µg/0,8 ml	Rp/Spec	L03AA02	dovoljenje za promet
1005	filgrastim	raztopina za injiciranje ali infundiranje	480 µg/0,5 ml	Rp/Spec	L03AA02	dovoljenje za promet
1006	finasterid	filmsko obložena tabletta	1 mg	Rp	D11AX10	dovoljenje za promet
1007	finasterid	filmsko obložena tabletta	5 mg	Rp	G04CB01	dovoljenje za promet
1008	fingolimod	kapsula, trda	0,5 mg	Rp/Spec	L04AA27	dovoljenje za promet

1009	fitomenadion	raztopina za injiciranje ali peroralna raztopina	10 mg/ml	ZZ		B02BA01	dovoljenje za promet
1010	fitomenadion	raztopina za injiciranje/peroralna raztopina	2 mg/0,2 ml	ZZ		B02BA01	začasno dovoljenje za promet
1011	fizostigmin	raztopina za injiciranje	2 mg/5 ml	ZZ		V03AB19	začasno dovoljenje za promet
1012	flekanid	tableta	100 mg			C01BC04	začasno dovoljenje za promet
1013	fludarabinfosfat	filmsko obložena tableta	10 mg	Rp/Spec		L01BB05	dovoljenje za promet
1014	fludarabinfosfat	koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje	25 mg/ml	H		L01BB05	dovoljenje za promet
1015	fludarabinfosfat	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	50 mg	H		L01BB05	dovoljenje za promet
1016	fludrokortizon	tableta	0,1 mg	Rp		H02AA02	začasno dovoljenje za promet
1017	flufenazin	obložena tableta	0,86 mg	Rp		N05AB02	dovoljenje za promet
1018	flufenazin	obložena tableta	2,14 mg	Rp		N05AB02	dovoljenje za promet
1019	flufenazin	obložena tableta	4,29 mg	Rp		N05AB02	dovoljenje za promet
1020	flufenazin	raztopina za injiciranje	18,48 mg	ZZ		N05AB02	dovoljenje za promet
1021	flukloksacilin	kapsula, trda	500 mg	Rp		J01CF05	dovoljenje za promet
1022	flukloksacilin	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	1000 mg	H		J01CF05	dovoljenje za promet
1023	flukloksacilin	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	2000 mg	H		J01CF05	dovoljenje za promet
1024	flukloksacilin	prašek za peroralno suspenzijo	250 mg/5 ml	Rp		J01CF05	brez pravnega statusa
1025	flukloksacilin	prašek za peroralno suspenzijo	125 mg/5 ml	Rp		J01CF05	brez pravnega statusa
1026	fluconazol	kapsula, trda	100 mg	Rp		J02AC01	dovoljenje za promet

1027	flukonazol	kapsula, trda	150 mg	Rp	J02AC01	dovoljenje za promet
1028	flukonazol	kapsula, trda	200 mg	Rp	J02AC01	dovoljenje za promet
1029	flukonazol	kapsula, trda	50 mg	Rp	J02AC01	dovoljenje za promet
1030	flukonazol	prašek za peroralno suspenzijo	10 mg/ml	Rp	J02AC01	dovoljenje za promet
1031	flukonazol	prašek za peroralno suspenzijo	40 mg/ml	Rp	J02AC01	dovoljenje za promet
1032	flumazenil	raztopina za infundiranje	2 mg/ml	H	J02AC01	dovoljenje za promet
1033	flumazenil	raztopina za injiciranje ali infundiranje	100 µg/ml	ZZ	V03AB25	dovoljenje za promet
1034	flumazenil	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje	100 µg/ml	ZZ	V03AB25	dovoljenje za promet
1035	fluoksetin	disperzibilna tabletta	20 mg	Rp	N06AB03	dovoljenje za promet
1036	fluoksetin	filmско obložena tabletta	20 mg	Rp	N06AB03	dovoljenje za promet
1037	fluoksetin	kapsula, trda	20 mg	Rp	N06AB03	dovoljenje za promet
1038	fluorescein	kapljice za oko, raztopina	1%	ZZ	S01JA01	začasno dovoljenje za promet
1039	fluorometolon	kapljice za oko, suspenzija	1 mg	Rp	S01BA07	dovoljenje za promet
1040	fluouracil	koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje	50 mg/ml (250 mg)	H	L01BC02	dovoljenje za promet
1041	fluouracil	raztopina za injiciranje ali infundiranje	50 mg/ml (250 mg)	H	L01BC02	dovoljenje za promet
1042	fluouracil	koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje	50 mg/ml (500 mg)	H	L01BC02	dovoljenje za promet
1043	fluouracil	raztopina za injiciranje ali infundiranje	50 mg/ml (500 mg)	H	L01BC02	dovoljenje za promet

1044	fluorouracil	koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje	50 mg/ml (1000 mg)	H		L01BC02	dovoljenje za promet
1045	fluorouracil	raztopina za injiciranje ali infundiranje	50 mg/ml (1000 mg)	H		L01BC02	dovoljenje za promet
1046	fluorouracil	koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje	50 mg/ml (2500 mg)	H		L01BC02	dovoljenje za promet
1047	fluorouracil	raztopina za injiciranje ali infundiranje	50 mg/ml (2500 mg)	H		L01BC02	dovoljenje za promet
1048	fluorouracil	koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje	50 mg/ml (5000 mg)	H		L01BC02	dovoljenje za promet
1049	fluorouracil	raztopina za injiciranje ali infundiranje	50 mg/ml (5000 mg)	H		L01BC02	dovoljenje za promet
1050	flupentiksol	filmško obložena tabletta	3 mg	Rp/Spec		N05AF01	dovoljenje za promet
1051	flurazepam	kapsula, trda	13.71 mg	Rp		N05CD01	dovoljenje za promet
1052	flurazepam	kapsula, trda	27.42 mg	Rp		N05CD01	dovoljenje za promet
1053	flutikazon	kapljice za nos, suspenzija	400 µg	Rp		R01AD08	dovoljenje za promet
1054	flutikazon	pršilo za nos, suspenzija	50 µg	BRp, Rp		R01AD08	dovoljenje za promet
1055	flutikazon	inhalacijska suspenzija pod tlakom	125 µg	Rp		R03BA05	dovoljenje za promet
1056	flutikazon	inhalacijska suspenzija pod tlakom	250 µg	Rp		R03BA05	dovoljenje za promet
1057	flutikazon	inhalacijska suspenzija pod tlakom	50 µg	Rp		R03BA05	dovoljenje za promet
1058	flutikazon	prašek za inhaliranje, odmerjen	100 µg	Rp		R03BA05	dovoljenje za promet
1059	flutikazon	prašek za inhaliranje, odmerjen	250 µg	Rp		R03BA05	dovoljenje za promet

1060	flutikazon	prašek za inhaliranje, odmerjen	50 µg	Rp		R03BA05	dovoljenje za promet
1061	flutikazon	prašek za inhaliranje, odmerjen	500 µg	Rp		R03BA05	dovoljenje za promet
1062	flutikazonfuroat	pršilo za nos, suspenzija	27,5 µg/vph	Rp		R01AD12	dovoljenje za promet
1063	flutikazonfuroat/vilanterol	prašek za inhaliranje, odmerjen	184 µg/22 µg	Rp		R03AK10	dovoljenje za promet
1064	flutikazonfuroat/vilanterol	prašek za inhaliranje, odmerjen	92 µg/22 µg	Rp		R03AK10	dovoljenje za promet
1065	flutikazonpropionat, azelastin	pršilo za nos, suspenzija	50 µg/125 µg	Rp		R01AD58	dovoljenje za promet
1066	fluvastatin	tableta s podaljšanim sproščanjem	80 mg	Rp		C10AA04	dovoljenje za promet
1067	folitropin alfa	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje i.e./1,75ml	1050	ZZ		G03GA05	dovoljenje za promet
1068	folitropin alfa	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje i.e./0,75 ml	450	ZZ		G03GA05	dovoljenje za promet
1069	folitropin alfa	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje raztopina za injiciranje	75 i.e.	ZZ		G03GA05	dovoljenje za promet
1070	folitropin alfa	raztopina za injiciranje	150 i.e./0,25 ml	ZZ		G03GA05	dovoljenje za promet
1071	folitropin alfa	raztopina za injiciranje	225 i.e./0,375 ml	ZZ		G03GA05	dovoljenje za promet
1072	folitropin alfa	raztopina za injiciranje	300 i.e./0,5 ml	ZZ		G03GA05	dovoljenje za promet
1073	folitropin alfa	raztopina za injiciranje	300 i.e./0,50 ml	ZZ		G03GA05	dovoljenje za promet
1074	folitropin alfa	raztopina za injiciranje	450 i.e./0,75 ml	ZZ		G03GA05	dovoljenje za promet
1075	folitropin alfa	raztopina za injiciranje	75 i.e./0,125	ZZ		G03GA05	dovoljenje za promet

1076	folitropin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	300 i.e./0,5 ml	ZZ	G03GA05	dovoljenje za promet
1077	folitropin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	450 i.e./0,75 ml	ZZ	G03GA05	dovoljenje za promet
1078	folitropin alfa	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	900 i.e./1,5 ml	ZZ	G03GA05	dovoljenje za promet
1079	folitropin alfa/utropin alfa	pršek in vzhikel za raztopino za injiciranje	150 i.e./75 i.e.	ZZ	G03GA30	dovoljenje za promet
1080	folitropin beta	raztopina za injiciranje	300 i.e./0,36ml	ZZ	G03GA06	dovoljenje za promet
1081	folitropin beta	raztopina za injiciranje	50 i.e./0,5 ml	ZZ	G03GA06	dovoljenje za promet
1082	folitropin beta	raztopina za injiciranje	833 i.e./ml	ZZ	G03GA06	dovoljenje za promet
1083	folkodin	kapsula, trda	10 mg/ml	Rp	R05DA08	dovoljenje za promet
1084	folkodin	peroralna raztopina	0,80 mg/ml	Rp	R05DA08	dovoljenje za promet
1085	folkodin	peroralna raztopina	1 mg/ml	Rp	R05DA08	dovoljenje za promet
1086	folna kislina	filmsko obložena tabletta	0,4 mg	BRp	B03BB01	dovoljenje za promet
1087	folna kislina	tabletta	5 mg	Rp	B03BB01	dovoljenje za promet
1088	fomepizolijev sulfat	koncentrat za raztopino za infundiranje	5 mg/ml	ZZ	V03AB34	začasno dovoljenje za promet
1089	fondaparinux	raztopina za injiciranje	1,5 mg/0,3 ml	H/Rp	B01AX05	dovoljenje za promet
1090	fondaparinux	raztopina za injiciranje	10 mg/0,8 ml	H/Rp	B01AX05	dovoljenje za promet
1091	fondaparinux	raztopina za injiciranje	2,5 mg/0,5 ml	H/Rp	B01AX05	dovoljenje za promet

1092	fondaparinuks	raztopina za injiciranje	5 mg/0,4 ml	H/Rp		B01AX05	dovoljenje za promet
1093	fondaparinuks	raztopina za injiciranje	7,5 mg/0,6 ml	H/Rp		B01AX05	dovoljenje za promet
1094	formoterol	inhalacijska raztopina pod tlakom	12 µg	Rp		R03AC13	dovoljenje za promet
1095	formoterol	prašek za inhaliranje	12 µg	Rp		R03AC13	dovoljenje za promet
1096	formoterol	prašek za inhaliranje	4.50 µg	Rp		R03AC13	dovoljenje za promet
1097	formoterol	prašek za inhaliranje	6 µg	Rp		R03AC13	dovoljenje za promet
1098	formoterol	prašek za inhaliranje	9 µg	Rp		R03AC13	dovoljenje za promet
1099	formoterol in budezonid	prašek za inhaliranje	4.50 µg/160 µg	Rp		R03AK07	dovoljenje za promet
1100	formoterol in budezonid	prašek za inhaliranje	9 µg/320 µg	Rp		R03AK07	dovoljenje za promet
1101	formoterol in budezonid	prašek za inhaliranje	4.50 µg/80 µg	Rp		R03AK07	dovoljenje za promet
1102	formoterol in budezonid	prašek za inhaliranje, odmerjen	4.50 µg/160 µg	Rp		R03AK07	dovoljenje za promet
1103	formoterol in budezonid	prašek za inhaliranje, odmerjen	9 µg/320 µg	Rp		R03AK07	dovoljenje za promet
1104	formoterol in beklometazon	inhalacijska raztopina pod tlakom	6 µg/100 µg	Rp		R03AK08	dovoljenje za promet
1105	formoterol in beklometazon	prašek za inhaliranje	6 µg/100 µg	Rp		R03AK08	dovoljenje za promet
1106	fosfomicin	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	1 g	ZZ		J01XX01	začasno dovoljenje za promet
1107	fosfomicin	zrnca za peroralno raztopino	3 g	Rp		J01XX01	začasno dovoljenje za promet
1108	fozinopril	tableta		Rp		J01XX01	brez pravnega statusa
1109	fozinopril	tableta	19.20 mg	Rp		C09AA09	dovoljenje za promet
1110	fozinopril	tableta	9.60 mg	Rp		C09AA09	dovoljenje za promet
1111	fozinopril, hidroklorotiazid	tableta	19.20 mg	Rp		C09BA09	dovoljenje za promet

1112	frovatriptan	filmsko obložena tabletta	12.50 mg	Rp	N02CC07	dovoljenje za promet
1113	fulvestrant	raztopina za injiciranje 250mg/5 ml	ZZ		L02BA03	dovoljenje za promet
1114	furosemid	raztopina za infundiranje 25 mg	H		C03CA01	dovoljenje za promet
1115	furosemid	raztopina za injiciranje 10 mg tabletta	ZZ		C03CA01	dovoljenje za promet
1116	furosemid	tableta 40 mg	Rp		C03CA01	dovoljenje za promet
1117	furosemid	tableta 500 mg	H/Rp		C03CA01	dovoljenje za promet
1118	fusidna kislina	krema 20 mg	Rp		D06AX01	dovoljenje za promet
1119	fusidna kislina	mazilo 20 mg	Rp		D06AX01	dovoljenje za promet
1120	fusidna kislina	prepojena tkanina 30 mg	Rp		D06AX01	dovoljenje za promet
1121	gabapentin	filmsko obložena tabletta 600 mg	Rp		N03AX12	dovoljenje za promet
1122	gabapentin	filmsko obložena tabletta 800 mg	Rp		N03AX12	dovoljenje za promet
1123	gabapentin	kapsula, trda 100 mg	Rp		N03AX12	dovoljenje za promet
1124	gabapentin	kapsula, trda 300 mg	Rp		N03AX12	dovoljenje za promet
1125	gabapentin	kapsula, trda 400 mg	Rp		N03AX12	dovoljenje za promet
1126	gadobenska kislina	raztopina za injiciranje 334 mg/ml	ZZ		V08CA08	dovoljenje za promet
1127	gadobutrol	raztopina za injiciranje 604,72 mg/ml	ZZ		V08CA09	dovoljenje za promet
1128	gadobutrol	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi 604,72 mg/ml	ZZ		V08CA09	dovoljenje za promet
1129	galantamin	filmsko obložena tabletta 12 mg	Rp		N06DA04	dovoljenje za promet
1130	galantamin	filmsko obložena tabletta 4 mg	Rp		N06DA04	dovoljenje za promet
1131	galantamin	filmsko obložena tabletta 8 mg	Rp		N06DA04	dovoljenje za promet

1132	galantamin	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda	16 mg	Rp	N06DA04	dovoljenje za promet
1133	galantamin	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda	24 mg	Rp	N06DA04	dovoljenje za promet
1134	galantamin	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda	8 mg	Rp	N06DA04	dovoljenje za promet
1135	galantamin	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda	8 mg, 16 mg	Rp	N06DA04	dovoljenje za promet
1136	galsulfaza	koncentrat za raztopino za infundiranje	1 mg/ml	ZZ	A16AB08	dovoljenje za promet
1137	ganciklovir	prašek za raztopino za infundiranje	500 mg	ZZ	J05AB06	začasno dovoljenje za promet
1138	ganciklovir	raztopina za infundiranje	500 mg	ZZ	J05AB06	začasno dovoljenje za promet
1139	ganciklovir	gej za oko	0,15%	Rp	S01AD09	začasno dovoljenje za promet
1140	ganirelikis	raztopina za injiciranje	0,5 mg/ml	ZZ	H01CC01	dovoljenje za promet
1141	gefitinib	filmsko obložena tabletta	250 mg	Rp/Spec	L01XE02	dovoljenje za promet
1142	gemcitabin	koncentrat za raztopino za infundiranje	10 mg/ml	H	L01BC05	dovoljenje za promet
1143	gemcitabin	koncentrat za raztopino za infundiranje	100 mg	H	L01BC05	dovoljenje za promet
1144	gemcitabin	koncentrat za raztopino za infundiranje	38 mg/ml	H	L01BC05	dovoljenje za promet
1145	gemcitabin	koncentrat za raztopino za infundiranje	40 mg/ml	H	L01BC05	dovoljenje za promet
1146	gemcitabin	prašek za raztopino za infundiranje	1000 mg	H	L01BC05	dovoljenje za promet

1147	gemcitabin	prašek za raztopino za infundiranje	200 mg	H		L01BC05	dovoljenje za promet
1148	gemcitabin	prašek za raztopino za infundiranje	38 mg/ml	H		L01BC05	dovoljenje za promet
1149	gemfibrozil	filmsko obložena tabletta	450 mg	Rp		C10AB04	dovoljenje za promet
1150	gentamicin	mazilo	1 mg	Rp		D06AX07	dovoljenje za promet
1151	gentamicin	raztopina za infundiranje	1 mg/ml	H		J01GB03	dovoljenje za promet
1152	gentamicin	raztopina za infundiranje	3 mg/ml	H		J01GB03	dovoljenje za promet
1153	gentamicin	raztopina za infundiranje	10 mg/ml	H		J01GB03	dovoljenje za promet
1154	gentamicin	raztopina za injiciranje ali infundiranje	20 mg/ml	H		J01GB03	dovoljenje za promet
1155	gentamicin	raztopina za injiciranje ali infundiranje	40 mg/ml	H, ZZ		J01GB03	dovoljenje za promet
1156	gentamicin	raztopina za injiciranje ali infundiranje	60 mg/ml	H		J01GB03	dovoljenje za promet
1157	gentamicin	raztopina za injiciranje ali infundiranje	80 mg/ml	ZZ		J01GB03	dovoljenje za promet
1158	gestoden in etinilestradiol	obložena tabletta	75 µg, 20 µg	Rp		G03AA10	dovoljenje za promet
1159	gestoden in etinilestradiol	obložena tabletta	75 µg, 30 µg	Rp		G03AA10	dovoljenje za promet
1160	gestoden in etinilestradiol	transdermalni obliž	2,10 mg, 550 µg	Rp		G03AA10	dovoljenje za promet
1161	glatitramer acetat	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgji	36 mg	Rp		L03AX13	dovoljenje za promet
1162	glibenklamid	tabletta	5 mg	Rp		A10BB01	dovoljenje za promet

1164	gliceritnitrat	podjezična tabletta	0,5 mg	Rp	C01DA02	dovoljenje za promet
1165	gliceritnitrat	podjezično pršilo	0,4 mg/razpršek	Rp	C01DA02	dovoljenje za promet
1166	gliceritnitrat	raztopina za infundiranje	1 mg/ml	ZZ	C01DA02	dovoljenje za promet
1167	gliceritnitrat	transdermalni obliž	0,2 mg/h	Rp	C01DA02	dovoljenje za promet
1168	gliceritnitrat	transdermalni obliž	0,4 mg/h	Rp	C01DA02	dovoljenje za promet
1169	gliceritnitrat	transdermalni obliž	0,6 mg/h	Rp	C01DA02	dovoljenje za promet
1170	gliceritnitrat	transdermalni obliž	10 mg/24 h	Rp	C01DA02	dovoljenje za promet
1171	glicerol	svečka	2 g	BRp	A06AX01	galenski pripravek
1172	gliklazid	tableta s podaljšanim sproščanjem	30 mg	Rp	A10BB09	dovoljenje za promet
1173	gliklazid	tableta s podaljšanim sproščanjem	60 mg	Rp	A10BB09	dovoljenje za promet
1174	gliklazid	tableta s prirejenim sproščanjem	30 mg	Rp	A10BB09	dovoljenje za promet
1175	gliklazid	tableta s prirejenim sproščanjem	60 mg	Rp	A10BB09	dovoljenje za promet
1176	glikopironij	prašek za inhaliranje, kapsula, trda	44 µg	Rp	R03BB06	dovoljenje za promet
1177	glikopironium	raztopina za injiciranje	0,2 mg/ml	ZZ	A03AB02	začasno dovoljenje za promet
1178	glikvidon	tableta	30 mg	Rp	A10BB08	dovoljenje za promet
1179	glimepirid	tableta	1 mg	Rp	A10BB12	dovoljenje za promet
1180	glimepirid	tableta	2 mg	Rp	A10BB12	dovoljenje za promet
1181	glimepirid	tableta	3 mg	Rp	A10BB12	dovoljenje za promet
1182	glimepirid	tableta	4 mg	Rp	A10BB12	dovoljenje za promet
1183	glimepirid	tableta	6 mg	Rp	A10BB12	dovoljenje za promet
1184	glipizid	tableta s podaljšanim sproščanjem	10 mg	Rp	A10BB07	dovoljenje za promet
1185	glipizid	tableta s podaljšanim sproščanjem	5 mg	Rp	A10BB07	dovoljenje za promet

	sproščanjem			
1186	glukagon	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje	1 mg	Rp
1187	glukoza, brezvodna	raztopina za infundiranje	100 mg/ml	ZZ
1188	glukoza, brezvodna	raztopina za infundiranje	200 mg/ml	ZZ
1189	glukoza, brezvodna	raztopina za infundiranje	400 mg/ml	ZZ
1190	glukoza, brezvodna	raztopina za infundiranje	50 mg/ml	ZZ
1191	glukoza-1-fosfat	raztopina za infundiranje	1 M	ZZ
1192	glukoza-1-fosfat	koncentrat za raztopino za infundiranje	1 M	ZZ
1193	glutation, manitol, laktobionska kislina, glutaminska kislina, natrijev hidroksid, kalcijev klorid dihidrat, kalijev klorid, magnezijev klorid heksahidrat, histidin	raztopina za ohranjanje organov	0.92 g/10.93 g/28.66 g/2.94 g/4 g/0.04 g/1.12 g/2.64 g/4.65 g	H
1194	golimumab	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	50 mg	Rp/Spec
1195	golimumab	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	50 mg	Rp/Spec
1196	goserelin	implantat	10.80 mg	ZZ
1197	goserelin	implantat	3.60 mg	ZZ
1198	graniisetron	filmsko obložena	2 mg	H/Rp

1199	granisetron	tabletta	koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje	1 mg/ml	H		A04AA02	dovoljenje za promet
1200	griseofulvin	tabletta	peroralne kapljice, raztopina	125 mg	Rp	D01BA01	začasno dovoljenje za promet	dovoljenje za promet
1201	haloperidol	haloperidol	peroralne kapljice, raztopina	10 mg/ml	H/Rp	N05AD01	dovoljenje za promet	dovoljenje za promet
1202	haloperidol	haloperidol	peroralne kapljice, raztopina	2 mg/ml	Rp	N05AD01	dovoljenje za promet	dovoljenje za promet
1203	haloperidol	haloperidol	raztopina za injiciranje	5 mg/ml	ZZ	N05AD01	dovoljenje za promet	dovoljenje za promet
1204	haloperidol	haloperidol	raztopina za injiciranje	50 mg/ml	ZZ	N05AD01	dovoljenje za promet	dovoljenje za promet
1205	haloperidol	haloperidol	tabletta	10 mg	H/Rp	N05AD01	dovoljenje za promet	dovoljenje za promet
1206	haloperidol	haloperidol	tabletta	2 mg	Rp	N05AD01	dovoljenje za promet	dovoljenje za promet
1207	hekSAMinolevulinat		prašek in vekihel za raztopino za intravezikalno uporabo	85 mg	ZZ	V04CX	dovoljenje za promet	dovoljenje za promet
1208	hemin, humani		koncentrat za raztopino za infundiranje	25 mg	ZZ	B06AB	dovoljenje za promet	dovoljenje za promet
1209	heparin		raztopina za injiciranje	5000 i.e./ml	ZZ	B01AB01	dovoljenje za promet	dovoljenje za promet
1210	hialuronidaza		prašek za raztopino za injiciranje	150 i.e.	ZZ	B06AA03	začasno dovoljenje za promet	začasno dovoljenje za promet
1211	Hidroklorotiazid in amilorid		tabletta	50 mg/5 mg		C03EA01	začasno dovoljenje za promet	začasno dovoljenje za promet
1212	hidrokortizon		prašek in vekihel za raztopino za injiciranje ali infundiranje	100 mg	ZZ	H02AB09	dovoljenje za promet	dovoljenje za promet
1213	hidrokortizon		prašek in vekihel za raztopino za injiciranje ali infundiranje	50 mg	ZZ	H02AB09	dovoljenje za promet	dovoljenje za promet
1214	hidrokortizon		tabletta	10 mg	Rp	H02AB09	začasno dovoljenje za promet	začasno dovoljenje za promet

1215	hidrokortizonbutirat	dermalna emulzija	1 mg	Rp	D07AB02	dovoljenje za promet
1216	hidrokortizonbutirat	krema	1 mg	Rp	D07AB02	dovoljenje za promet
1217	hidroksietilškrob	raztopina za infundiranje	ZZ		B05AA07	dovoljenje za promet
1218	hidroksiklorokin	filmsko obložena tabletta	200 mg	Rp	P01BA02	začasno dovoljenje za promet
1219	hidroksisečinina	kapsula, trda	500 mg	H/Rp	L01XX05	dovoljenje za promet
1220	hidroksizin	filmsko obložena tabletta	25 mg	Rp	N05BB01	začasno dovoljenje za promet
1221	hidroksizin	sirup	2 mg/ml	Rp	N05BB01	začasno dovoljenje za promet
1222	hidroksokobalamin	raztopina za injiciranje	1 mg/ml	ZZ	B03BA03	začasno dovoljenje za promet
1223	hidroksokobalamin	raztopina za injiciranje	10 mg/2 ml	ZZ	B03BA03	začasno dovoljenje za promet
1224	hidroksokobalamin	raztopina za injiciranje	2.500 µg/2 ml	ZZ	B03BA03	začasno dovoljenje za promet
1225	hidroksokobalamin	pršek za raztopino za infundiranje	5 g	ZZ	V03AB33	dovoljenje za promet
1226	hidromorfon	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda	14.24 mg	Rp	N02AA03	dovoljenje za promet
1227	hidromorfon	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda	21.36 mg	Rp	N02AA03	dovoljenje za promet
1228	hidromorfon	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda	3.56 mg	Rp	N02AA03	dovoljenje za promet
1229	hidromorfon	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda	7.12 mg	Rp	N02AA03	dovoljenje za promet
1230	hidrotalcit	žvečljiva tabletta	500 mg	BRp, Rp	A02AD04	dovoljenje za promet
1231	hipromeloza	kapljice za oko, raztopina	3,20 mg	BRp	S01XA20	dovoljenje za promet
1232	hipromeloza	kapljice za oko, raztopina	5 mg	BRp	S01XA20	dovoljenje za promet
1233	histrelinjev acetat	implantat	50 mg	ZZ	L02AE05	dovoljenje za promet
1234	holekalcifero	peroralne kapljice, raztopina	4000 i.e.	Rp	A11CC05	dovoljenje za promet

1235	holestiramin	prašek za peroralno suspenzijo	4 g		C10AC01	začasno dovoljenje za promet
1236	horiogonadotropin alfa	raztopina za injiciranje	250 µg/0,5ml	ZZ	G03GA08	dovolenje za promet
1237	horiogonadotropin alfa	raztopina za injiciranje v napoljenem injekcijskem peresniku	250 µg	ZZ	G03GA08	dovolenje za promet
1238	horionski gonadotropin	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje	5000 i.e./ml,	ZZ	G03GA01	dovolenje za promet
1239	humani fibrinogen	prašek in vzhikel za raztopino za infundiranje	1 g	ZZ	B02BB01	začasno dovoljenje za promet
1240	humani fibrinogen	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	1 g	ZZ	B02BB01	dovolenje za promet
1241	humani fibrinogen, humani koagulacijski faktor XIII, aprotinin (goveji), humani trombin, kalcijev klorid	prašek in vzhikel za lepilo za tkivo	90 mg/ 60 i.e./ 1000 K i.e./ 500 i.e./ 5.90 mg	H	B02BC30	dovolenje za promet
1242	humani imunglobulin anti-D (Rh)	raztopina za injiciranje	625 i.e.	ZZ	J06BB01	dovolenje za promet
1243	humani imunglobulin anti-D (Rh)	raztopina za injiciranje v napoljeni injekcijski brizgi	300 µg	ZZ	J06BB01	dovolenje za promet
1244	humani imunglobulini proti citomegalovirusu	raztopina za infundiranje	1000 i.e.	ZZ	J06BB09	začasno dovoljenje za promet
1245	humani imunglobulini proti citomegalovirusu	raztopina za infundiranje	2500 i.e.	ZZ	J06BB09	začasno dovoljenje za promet
1246	humani imunglobulini proti citomegalovirusu	raztopina za infundiranje	500 i.e.	ZZ	J06BB09	začasno dovoljenje za promet
1247	humani imunglobulini proti citomegalovirusu	raztopina za infundiranje	5000 i.e.	ZZ	J06BB09	začasno dovoljenje za promet

1248	humani imunoglobulini proti hepatitsu tipa B	raztopina za infundiranje	50 i.e.	ZZ		J06BB04	dovoljenje za promet
1249	humani imunoglobulini proti hepatitsu tipa B	raztopina za injiciranje	500 i.e.	H/Rp		J06BB04	dovoljenje za promet
1250	humani imunoglobulini proti noricam/pasavcu (varičela/izoster)	raztopina za injiciranje	125 i.e.	ZZ		J06BB03	začasno dovoljenje za promet
1251	humani imunoglobulini proti noricam/pasavcu (varičela/izoster)	raztopina za injiciranje	500 i.e.	ZZ		J06BB03	začasno dovoljenje za promet
1252	humani imunoglobulini proti steklini	raztopina za injiciranje	150 i.e./1ml	ZZ		J06BB05	začasno dovoljenje za promet
1253	humani imunoglobulini proti tetanusnemu toksinu	raztopina za injiciranje	250 i.e.	ZZ		J06BB02	dovoljenje za promet
1254	humani insulin	raztopina za injiciranje	100 i.e./ml	Rp		A10AB01	dovoljenje za promet
1255	humani insulin	suspenzija za injiciranje	100 i.e./ml	Rp		A10AC01	dovoljenje za promet
1256	humani insulin	suspenzija za injiciranje	100 i.e./ml	Rp		A10AD01	dovoljenje za promet
1257	humani menopavzni gonadotropin	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	1200 i.e.	ZZ		G03GA02	dovoljenje za promet
1258	humani menopavzni gonadotropin	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	600 i.e.	ZZ		G03GA02	dovoljenje za promet
1259	humani menopavzni gonadotropin	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	75 i.e.	ZZ		G03GA02	dovoljenje za promet
1260	humani polispecifični imunoglobulin	raztopina za injiciranje	165 mg/ml	H/Rp		J06BA01	dovoljenje za promet
1261	humani polispecifični imunoglobulin	raztopina za infundiranje	100 mg/ml	H, ZZ		J06BA02	dovoljenje za promet
1262	humani polispecifični imunoglobulin ibandronska kislina	raztopina za infundiranje filmsko obložena tableta	50 mg/ml	ZZ		J06BA02	dovoljenje za promet
1263			150 mg	Rp		M05BA06	dovoljenje za promet

1264	ibandronska kislina	filmско облоžена tabletta	50 mg	Rp, Rp/Spec	M05BA06	dovoljenje za promet
1265	ibandronska kislina	koncentrat za raztopino za infundiranje	1 mg/ml	ZZ	M05BA06	dovoljenje za promet
1266	ibandronska kislina	koncentrat za raztopino za infundiranje	6 mg	H	M05BA06	dovoljenje za promet
1267	ibandronska kislina	raztopina za injiciranje	1 mg/ml	ZZ	M05BA06	dovoljenje za promet
1268	ibandronska kislina	raztopina za injiciranje	3 mg	ZZ	M05BA06	dovoljenje za promet
1269	ibritumomab tiuksetan	Komplet za pripravo radiofarmaka		H	V10XX02	dovoljenje za promet
1270	ibrutinib	kapsula, trda	140 mg	Rp/Spec	L01XE27	dovoljenje za promet
1271	ibuprofen	filmско облоžена tabletta	200 mg	BRp, Rp	M01AE01	dovoljenje za promet
1272	ibuprofen	filmско облоžena tabletta	400 mg	BRp, Rp	M01AE01	dovoljenje za promet
1273	ibuprofen	filmско облоžena tabletta	600 mg	Rp	M01AE01	dovoljenje za promet
1274	ibuprofen	filmско облоžena tabletta	800 mg	Rp	M01AE01	dovoljenje za promet
1275	ibuprofen	kapsula, mehka	200 mg	BRp	M01AE01	dovoljenje za promet
1276	ibuprofen	kapsula, mehka	400 mg	BRp	M01AE01	dovoljenje za promet
1277	ibuprofen	peroralna suspenzija	20 mg/ml	BRp, Rp	M01AE01	dovoljenje za promet
1278	ibuprofen	peroralna suspenzija	40 mg/ml	BRp	M01AE01	dovoljenje za promet
1279	ibuprofen	svečka	125 mg	BRp	M01AE01	dovoljenje za promet
1280	ibuprofen	šumeča zrnca	200 mg	BRp	M01AE01	dovoljenje za promet
1281	ibuprofen	šumeča zrnca	400 mg	Rp	M01AE01	dovoljenje za promet
1282	ibuprofen	šumeča zrnca	600 mg	Rp	M01AE01	dovoljenje za promet
1283	ibuprofen	tabletta s podaljšanim sproščanjem	800 mg	Rp	M01AE01	dovoljenje za promet
1284	idarucizumab	raztopina za injiciranje	2,5 g/50 ml	H	V03AB37	dovoljenje za promet

1285	idelalizib	ali infundiranje filmsko obložena tableta	100 mg	Rp/Spec	L01XX47	dovoljenje za promet
1286	idelalizib	filmsko obložena tableta	150 mg	Rp/Spec	L01XX47	dovoljenje za promet
1287	ifosfamid	prašek za raztopino za infundiranje	1000 mg	H	L01AA06	dovoljenje za promet
1288	ifosfamid	prašek za raztopino za infundiranje	2000 mg	H	L01AA06	dovoljenje za promet
1289	ifosfamid	prašek za raztopino za infundiranje	500 mg	H	L01AA06	dovoljenje za promet
1290	ikatibant	raztopina za injiciranje	10 mg/ml	H/Rp	B06AC02	dovoljenje za promet
1291	iksekizumab	raztopina za injiciranje	80 mg	Rp/Spec.	L04AC13	dovoljenje za promet
1292	iloprost	inhalačijska raztopina za nebulator	10 µg/ml	H/Rp	B01AC11	dovoljenje za promet
1293	iloprost	koncentrat za raztopino za infundiranje	20 µg/ml	ZZ	B01AC11	dovoljenje za promet
1294	imatinib	filmsko obložena tableta	100 mg	H/Rp	L01XE01	dovoljenje za promet
1295	imatinib	filmsko obložena tableta	400 mg	H/Rp	L01XE01	dovoljenje za promet
1296	imatinib	kapsula, trda	100 mg	H/Rp	L01XE01	dovoljenje za promet
1297	imatinib	kapsula, trda	400 mg	H/Rp	L01XE01	dovoljenje za promet
1298	imatinib	kapsula, trda	50 mg	H/Rp	L01XE01	dovoljenje za promet
1299	imigluceraza	prašek za raztopino za infundiranje	200 enot	H/Rp	A16AB02	dovoljenje za promet
1300	imigluceraza	prašek za raztopino za infundiranje	400 enot	H/Rp	A16AB02	dovoljenje za promet
1301	imikimod	krema	12,5 mg/250 mg	Rp	D06BB10	dovoljenje za promet
1302	imipenem, cilastatin	prašek za raztopino za	500	H	J01DH51	dovoljenje za promet

		infundiranje	mg/500 mg		
1303	indakaterol	prašek za inhaliranje, kapsula, trda	150 µg	Rp	R03AC18
1304	indakaterol	prašek za inhaliranje, kapsula, trda	300 µg	Rp	R03AC18
1305	indakaterol/glikopironij	prašek za inhaliranje	85 µg/43 µg	Rp	R03AL04
1306	indapamid	tableta s podaljšanim sproščanjem	1,5 mg	Rp	C03BA11
1307	indapamid, amlodipin	tableta s prirejenim sproščanjem	1,50 mg, 10 mg	Rp	C08GA02
1308	indapamid, amlodipin	tableta s prirejenim sproščanjem	1,50 mg, 5 mg	Rp	C08GA02
1309	indocianin zeleno	prašek za raztopino za injiciranje	25 mg	V04CX	začasno dovoljenje za promet
1310	indocianin zeleno	prašek za raztopino za injiciranje	50 mg	V04CX	začasno dovoljenje za promet
1311	indometacin	kapsula, trda	25 mg	Rp	M01AB01
1312	infliximab	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	100 mg	ZZ	L04AB02
1313	ingenol mebutat	gel	150 µg/g	Rp	D06BX02
1314	ingenol mebutat	gel	500 µg/g	Rp	D06BX02
1315	insulin aspart	raztopina za injiciranje	100 enot/ml	Rp	A10AB05
1316	insulin aspart	suspenzija za injiciranje	100 i.e./ml	Rp	A10AD05
1317	insulin degludek	raztopina za injiciranje	100 enot/ml	Rp	A10AE06
1318	insulin degludek	raztopina za injiciranje	200 enot/ml	Rp	A10AE06
1319	insulin detemir	raztopina za injiciranje	100	Rp	A10AE05

		v napolnjenem injekcijskem peresniku	enot/ml		
1320	insulin detemir	raztopina za injiciranje v vložku	100 enot/ml	Rp	A10AE05
1321	insulin glargin	raztopina za injiciranje	100 enot/ml	Rp	A10AE04
1322	insulin glargin	raztopina za injiciranje	100 enot/ml	Rp	A10AE04
1323	insulin glargin	raztopina za injiciranje	300 enot/ml	Rp	A10AE04
1324	insulin glulisin	raztopina za injiciranje	100 enot/ml	ZZ	A10AB06
1325	insulin glulisin	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	100 enot/ml	Rp	A10AB06
1326	insulin glulisin	raztopina za injiciranje v vložku	100 enot/ml	Rp	A10AB06
1327	insulin lispro	raztopina za injiciranje	100 i.e./ml	Rp	A10AB04
1328	insulin lispro	raztopina za injiciranje	200 enot/ml	Rp	A10AB04
1329	insulin lispro	suspenzija za injiciranje	100 i.e./ml	Rp	A10AC04
1330	insulin lispro	raztopina za injiciranje	100 i.e./ml	Rp	A10AD04
1331	insulin lispro	suspenzija za injiciranje	100 i.e./ml	Rp	A10AD04
1332	interferon alfa-2a	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	3 M i.e./0,5 ml	H/Rp	L03AB04
1333	interferon alfa-2a	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	4,5 M i.e./0,5 ml	H/Rp	L03AB04
1334	interferon alfa-2a	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski	6 M i.e./0,5 ml	H/Rp	L03AB04

		brizgji			
1335	interferon alfa-2b	raztopina za injiciranje	18 M i.e.	H/Rp	L03AB05
1336	interferon alfa-2b	raztopina za injiciranje	60 M i.e.	H/Rp	L03AB05
1337	interferon beta-1a	raztopina za injiciranje	30 µg/0,5ml	H/Rp	L03AB07
1338	interferon beta-1a	raztopina za injiciranje	44 µg/0,5ml	H/Rp	L03AB07
1339	interferon beta-1a	raztopina za injiciranje	8,8 µg/0,1 ml, 22 µg/0,25 ml	H/Rp	L03AB07
1340	interferon beta-1b	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	250 µg/ml	Rp/Spec	L03AB08
1341	ipilimumab	koncentrat za raztopino za infundiranje	5 mg/ml	H	L01XC11
1342	ipratropijev bromid	raztopina za inhaliranje	0,25 mg/ml		R03BB01
1343	irbesartan	filmsko obložena tabletta	150 mg	Rp	C09CA04
1344	irbesartan	filmsko obložena tabletta	300 mg	Rp	C09CA04
1345	irbesartan	tabletta	150 mg	Rp	C09CA04
1346	irbesartan, hidroklorotiazid	filmsko obložena tabletta	300 mg	Rp	C09CA04
1347	irbesartan, hidroklorotiazid	filmsko obložena tabletta	150 mg, 12.50 mg	Rp	C09DA04
1348	irbesartan, hidroklorotiazid	filmsko obložena tabletta	300 mg, 12.50 mg	Rp	C09DA04
1349	irbesartan, hidroklorotiazid	filmsko obložena tabletta	300 mg, 25 mg	Rp	C09DA04
1350	irbesartan/hidroklorotiazid	filmsko obložena tabletta	300 mg/25 mg	Rp	C09DA04
1351	irbesartan/hidroklorotiazid	tabletta	150 mg/12,5mg	Rp	C09DA04

1352	irbesartan/hidroklorotiazid	tableta	300 mg/12,5 mg	Rp	C09DA04	dovoljenje za promet
1353	irinotekan	koncentrat za raztopino za infundiranje	17,33 mg/ml	H	L01XX19	dovoljenje za promet
1354	itraconazol	kapsula, trda	100 mg	Rp	J02AC02	dovoljenje za promet
1355	itraconazol	peroralna raztopina	10 mg/ml	Rp	J02AC02	dovoljenje za promet
1356	ivabradin	filmsko obložena tableta	5 mg	Rp	C01EB17	dovoljenje za promet
1357	ivabradin	filmsko obložena tableta	7,5 mg	Rp	C01EB17	dovoljenje za promet
1358	ivabradin in metoprolol	filmsko obložena tableta	5 mg + 50 mg	Rp	C01EB	dovoljenje za promet
1359	ivermektin	tableta	3 mg	Rp	P02CF01	začasno dovoljenje za promet
1360	ivermektin	crema	10 mg/g	Rp	D11AX22	brez pravnega statusa
1361	izofluran	para za inhaliranje, tekočina	100 ml	H, ZZ	N01AB06	dovoljenje za promet
1362	izoniazid	tableta	100 mg	Rp	J04AC01	začasno dovoljenje za promet
1363	izoniazid	tableta	50 mg	Rp	J04AC01	začasno dovoljenje za promet
1364	izopropilalkohol, povidon, jodirani	dermalna raztopina	500 mg, 10 mg	ZZ	D08AG02	dovoljenje za promet
1365	izosorbidmononitrat	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem	40 mg	Rp	C01DA14	dovoljenje za promet
1366	izosorbidmononitrat	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem	60 mg	Rp	C01DA14	dovoljenje za promet
1367	izosorbidmononitrat	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda	40 mg	Rp	C01DA14	dovoljenje za promet
1368	izosorbidmononitrat	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda	60 mg	Rp	C01DA14	dovoljenje za promet

1369	izosorbidmononitrat	tableta	20 mg	Rp	C01DA14	dovoljenje za promet
1370	izosorbidmononitrat	tableta	40 mg	Rp	C01DA14	dovoljenje za promet
1371	Izotonične raztopine	raztopina za peritonealno dializo	različne sestave	H/Rp	B05DA	dovoljenje za promet
1372	izotretinoin	kapsula, mehka	10 mg	Rp/Spec	D10BA01	dovoljenje za promet
1373	izotretinoin	kapsula, mehka	20 mg	Rp/Spec	D10BA01	dovoljenje za promet
1374	jod	dermalna raztopina	10 mg	BRp	D08AG02	dovoljenje za promet
1375	jod	dermalna raztopina	7.50 mg	ZZ	D08AG02	dovoljenje za promet
1376	jod	dermalna raztopina/koncentrat za dermalno raztopino	10 mg	ZZ	D08AG02	dovoljenje za promet
1377	jodiksanol	raztopina za injiciranje	320 mg/ml	ZZ	V08AB09	dovoljenje za promet
1378	jomeprol	raztopina za injiciranje	300 mg/ml	ZZ	V08AB10	dovoljenje za promet
1379	jomeprol	raztopina za injiciranje	350 mg/ml	ZZ	V08AB10	dovoljenje za promet
1380	jomeprol	raztopina za injiciranje	400 mg/ml	ZZ	V08AB10	dovoljenje za promet
1381	jopamidon	raztopina za injiciranje	300 mg/ml	ZZ	V08AB04	dovoljenje za promet
1382	jopamidon	raztopina za injiciranje	370 mg/ml	ZZ	V08AB04	dovoljenje za promet
1383	jopamidon	raztopina za injiciranje ali infundiranje	300 mg/ml	ZZ	V08AB04	dovoljenje za promet
1384	jopamidon	raztopina za injiciranje ali infundiranje	370 mg/ml	ZZ	V08AB04	dovoljenje za promet
1385	jopamidon	raztopina za peroralno ali rektalno uporabo	300 mg/ml	ZZ	V08AB04	dovoljenje za promet
1386	jopromid	raztopina za injiciranje	300 mg/ml	ZZ	V08AB05	dovoljenje za promet
1387	jopromid	raztopina za injiciranje	370 mg/ml	ZZ	V08AB05	dovoljenje za promet
1388	kabazitaksel	koncentrat in vehikel za raztopino za infundiranje	60 mg	H	L01CD04	dovoljenje za promet
1389	kabergolin	tableta	0.5 mg	Rp	G02CB03	začasno dovoljenje za promet
1390	kabozantinib	kapsula, trda	20 mg	Rp/Spec	L01XE26	dovoljenje za promet
1391	kabozantinib	kapsula, trda	20 mg + 80	Rp/Spec	L01XE26	dovoljenje za promet

1392	kalcij, holekalciferol (vitamin D3)	žvečljiva tabletta	mg 1000 mg, 880 i.e.	Rp	A12AX	dovoljenje za promet
1393	kalcij, holekalciferol (vitamin D3)	žvečljiva tabletta	mg 500 mg, 800 i.e.	Rp	A12AX	dovoljenje za promet
1394	kalcij, magnezij	filmsko obložena tabletta	mg 110 mg, 60 mg	Rp	V03AE04	dovoljenje za promet
1395	kalcijev dobesilat, lidokainijev klorid	rektno mazilo	mg 38.3500 mg, 20 mg	BRp	C05AD01	dovoljenje za promet
1396	kalcijev folinat	kapsula, trda	mg 15 mg	H/Rp	V03AF03	dovoljenje za promet
1397	kalcijev folinat	raztopina za injiciranje ali infundiranje	mg/ml 10 mg/ml	H	V03AF03	dovoljenje za promet
1398	kalcijev glukonat	raztopina za injiciranje	% 9,50%	ZZ	A12AA20	začasno dovoljenje za promet
1399	kalcijev glukonat	koncentrat za raztopino za infundiranje	% 10%	H	B05BB01	začasno dovoljenje za promet
1400	kalcijev karbonat	kapsula, trda	mg 500 mg	Rp	A12AA04	dovoljenje za promet
1401	kalcijev karbonat	tabletta	mg 1000 mg	Rp	A12AA04	dovoljenje za promet
1402	kalcijev pantotenat	tabletta	mg 120 mg	BRp	A11HA31	dovoljenje za promet
1403	kalcijev polistirensulfonat	prašek za peroralno suspenzijo/rektalno suspenzijo	mg 759-949 mg	Rp/Spec	V03AE01	dovoljenje za promet
1404	kalcipotriol	dermalna raztopina	µg 50 µg	Rp	D05AX02	dovoljenje za promet
1405	kalcipotriol	krema	µg 50 µg	Rp	D05AX02	dovoljenje za promet
1406	kalcipotriol	mazilo	µg 50 µg	Rp	D05AX02	dovoljenje za promet
1407	kalcipotriol, betametazon	gel	µg 50 µg, 500 µg	Rp	D05AX52	dovoljenje za promet
1408	kalcipotriol, betametazon	mazilo	µg 50 µg, 50 µg	Rp	D05AX52	dovoljenje za promet
1409	kalcitriol	kapsula, mehka	µg 0,25 µg	Rp	A11CC04	dovoljenje za promet
1410	kalcitriol	kapsula, mehka	µg 0,5 µg	Rp	A11CC04	dovoljenje za promet

1411	kalijev citrat, kalijev hidrogenkarbonat, citronska kislina, brezvodna	šumeča tabletta	2,17 g, 2 g, 2,0570 g	Rp	A12BA30	dovoljenje za promet
1412	kalijev dihidrogen fosfat/dikalijev hidrogen fosfat	koncentrat za raztopino za infundiranje	0,544 g/20ml + 1,394 g/20ml	ZZ	B05XA06	začasno dovoljenje za promet
1413	kalijev jodid	tabletta	65 mg	Rp	V03AB21	dovoljenje za promet
1414	kalijev klorid	disperzibilna tabletta	500 mg	Rp	A12BA01	dovoljenje za promet
1415	kalijev klorid	tabletta	500 mg	Rp	A12BA01	dovoljenje za promet
1416	kalijev klorid	koncentrat za raztopino za infundiranje	149 mg	ZZ	B05XA01	dovoljenje za promet
1417	kalijev klorid	koncentrat za raztopino za infundiranje	74,50 mg	ZZ	B05XA01	dovoljenje za promet
1418	kalijev klorid, natrijev klorid	raztopina za infundiranje	1.50 mg/ml, 9 mg/ml	ZZ	B05BB01	dovoljenje za promet
1419	kalijev klorid, natrijev klorid	raztopina za infundiranje	3 mg/ml, 9 mg/ml	ZZ	B05BB01	dovoljenje za promet
1420	kalijev natrijev hidrogen citrat	zrnca za peroralno raztopino	2,4 g /2,5 g (1 žička)	Rp	G04BC	začasno dovoljenje za promet
1421	kanakinumab	prašek za raztopino za injiciranje	150 mg	Rp/Spec	L04AC08	dovoljenje za promet
1422	kandesartan	tabletta	16 mg	Rp	C09CA06	dovoljenje za promet
1423	kandesartan	tabletta	32 mg	Rp	C09CA06	dovoljenje za promet
1424	kandesartan	tabletta	4 mg	Rp	C09CA06	dovoljenje za promet
1425	kangrelor	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje	8 mg	Rp	C09CA06	dovoljenje za promet
1426			50 mg	H	B01AC25	dovoljenje za promet

1427	kantardin	dermalna raztopina	0,70%	ZZ		brez pravnega statusa
1428	kantardin, podofiliin, salicilna kislina	dermalna raztopina 1%; 5%; 30%	ZZ			brez pravnega statusa
1429	kapecitabin	filmsko obložena tableta	150 mg	H/Rp, Rp/Spec	L01BC06	dovoljenje za promet
1430	kapecitabin	filmsko obložena tableta	300 mg	H/Rp	L01BC06	dovoljenje za promet
1431	kapecitabin	filmsko obložena tableta	500 mg	H/Rp, Rp/Spec	L01BC06	dovoljenje za promet
1432	kapreomicin	raztopina za injiciranje 1 g	ZZ		J04AB30	brez pravnega statusa
1433	kapsaicin	dermalni obliž tableta	179 mg	H/Rp	N01BX04	dovoljenje za promet
1434	kaptopril	tableta	25 mg	Rp	C09AA01	dovoljenje za promet
1435	karbahol	raztopina za injiciranje 100 µg/ml	H		S01EB02	dovoljenje za promet
1436	karbamazepin	tableta	200 mg	Rp	N03AF01	dovoljenje za promet
1437	karbamazepin	tableta s podaljšanim sproščanjem	400 mg	Rp	N03AF01	dovoljenje za promet
1438	karbomer	gel za oko	3 mg	Rp	S01XA20	dovoljenje za promet
1439	karboplatin	koncentrat za raztopino za infundiranje	10 mg/ml	H	L01XA02	dovoljenje za promet
1440	karboprost	raztopina za injiciranje	0,25 mg/ml	ZZ	G02AD04	začasno dovoljenje za promet
1441	kargluminska kislina	disperzibilna tableta	200 mg	Rp	A16AA05	dovoljenje za promet
1442	karmustin	prašek in vekihel za raztopino za infundiranje	100 mg	ZZ	L01AD01	začasno dovoljenje za promet
1443	karmustin	prašek za raztopino za infundiranje	100 mg	ZZ	L01AD01	začasno dovoljenje za promet
1444	karvediol	filmsko obložena tableta	12,5 mg	Rp	C07AG02	dovoljenje za promet
1445	karvediol	filmsko obložena tableta	25 mg	Rp	C07AG02	dovoljenje za promet
1446	karvediol	filmsko obložena	6,25 mg	Rp	C07AG02	dovoljenje za promet

		tabletta			
1447	karvedilol	tabletta	12,5 mg	Rp	C07AG02 dovoljenje za promet
1448	karvedilol	tabletta	25 mg	Rp	C07AG02 dovoljenje za promet
1449	karvedilol	tabletta	3,125 mg	Rp	C07AG02 dovoljenje za promet
1450	karvedilol	tabletta	6,25 mg	Rp	C07AG02 dovoljenje za promet
1451	Kaspofungin	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	50 mg	H	J02AX04 dovoljenje za promet
1452	Kaspofungin	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	70 mg	H	J02AX04 dovoljenje za promet
1453	ketamin	raztopina za injiciranje	25 mg/ml	ZZ	N01AX03 začasno dovoljenje za promet
1454	ketokonazol	krema	20 mg	BRp	D01AC08 dovoljenje za promet
1455	ketokonazol	zdravilni šampon	20 mg	BRp	D01AC08 dovoljenje za promet
1456	ketoprofen	filmsko obložena tabletta	100 mg	Rp	M01AE03 dovoljenje za promet
1457	ketoprofen	filmsko obložena tabletta	25 mg	Rp	M01AE03 dovoljenje za promet
1458	ketoprofen	filmsko obložena tabletta	50 mg	Rp	M01AE03 dovoljenje za promet
1459	ketoprofen	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda	200 mg	Rp	M01AE03 dovoljenje za promet
1460	ketoprofen	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda	150 mg	Rp	M01AE03 dovoljenje za promet
1461	ketoprofen	kapsula, trda	50 mg	Rp	M01AE03 dovoljenje za promet
1462	ketoprofen	raztopina za injiciranje ali infundiranje	100 mg	ZZ	M01AE03 dovoljenje za promet
1463	ketoprofen	svečka	100 mg	Rp	M01AE03 dovoljenje za promet
1464	ketoprofen	tabletta s podaljšanim sproščanjem	150 mg	Rp	M01AE03 dovoljenje za promet
1465	ketorolak	raztopina za injiciranje	30 mg/ml		M01AB15 začasno dovoljenje za promet
1466	ketotifen	kapljice za oko,	0,25 mg/ml	Rp	S01GX08 dovoljenje za promet

1467	kinagolid	raztopina tableta	150 µg 25 µg in 50 µg	Rp	G02CB04	dovoljenje za promet
1468	Kinagolid	tableta	75 µg	Rp	G02CB04	dovoljenje za promet
1469	kinagolid	tableta	2 mg/ml	H/Rp	G02CB04	dovoljenje za promet
1470	kladribin	raztopina za injiciranje	250 mg	Rp	L01BB04	dovoljenje za promet
1471	klaritromicin	filmsko obložena tableta	500 mg		J01FA09	dovoljenje za promet
1472	klaritromicin	filmsko obložena tableta	500 mg	Rp	J01FA09	dovoljenje za promet
1473	Klaritromicin	tableta s podaljšanim sproščanjem	500 mg	Rp	J01FA09	dovoljenje za promet
1474	Klaritromicin	zrnca za peroralno suspenzijo	25 mg/ml	Rp	J01FA09	dovoljenje za promet
1475	Klaritromicin	zrnca za peroralno suspenzijo	50 mg/ml	Rp	J01FA09	dovoljenje za promet
1476	klemastin	raztopina za injiciranje	2 mg/ml	ZZ	R06AA04	dovoljenje za promet
1477	klindamicin	gel	10 mg	Rp	D10AF01	dovoljenje za promet
1478	klindamicin	vajinalna krema	20 mg	Rp	G01AA10	dovoljenje za promet
1479	klindamicin	kapsula, trda	150 mg	Rp	J01FF01	dovoljenje za promet
1480	klindamicin	kapsula, trda	300 mg	Rp	J01FF01	dovoljenje za promet
1481	klindamicin	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje	150 mg	H	J01FF01	dovoljenje za promet
1482	klindamicin, benzolperoksid	gel	10 mg, 30 mg	Rp	D10AF51	dovoljenje za promet
1483	klindamicin, tretinoin	gel	10 mg, 0,25 mg	Rp	D10AF51	dovoljenje za promet
1484	kliokvinol, flumetazon pivalat	kapijice za uho, raztopina	1%, 0,02%	Rp	S02CA02	brez pravnega statusa
1485	klobazam	tableta	10 mg	Rp	N05BA09	začasno dovoljenje za promet

1486	klodronska kislina	filmско облоžена tabletta	800 mg	Rp	M05BA02	dovoljenje za promet
1487	klofarabin	koncentrat za raztopino za infundiranje	1 mg/ml	H	L01BB06	dovoljenje za promet
1488	kloksacilin	kapsula, trda	500 mg	Rp	J01CF02	začasno dovoljenje za promet
1489	kloksacilin	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	1 g	ZZ	J01CF02	začasno dovoljenje za promet
1490	klometiazol	kapsula, mehka	192 mg	Rp	N05CM02	dovoljenje za promet
1491	klomifen	tabletta	50 mg	Rp	G03GB02	začasno dovoljenje za promet
1492	klonazepam	tabletta	0,50 mg	Rp	N03AE01	dovoljenje za promet
1493	klonazepam	tabletta	2 mg	Rp	N03AE01	dovoljenje za promet
1494	klonidin	raztopina za injiciranje	0,15 mg/ml	ZZ	C02AC01	začasno dovoljenje za promet
1495	klonidin	tabletta	0,150 mg	Rp	C02AC01	začasno dovoljenje za promet
1496	klopdogrel	filmско облоžena tabletta	300 mg	ZZ	B01AC04	dovoljenje za promet
1497	klopdogrel	filmско облоžena tabletta	75 mg	Rp	B01AC04	dovoljenje za promet
1498	klorambucil	filmско облоžena tabletta	2 mg	H/Rp	L01AA02	dovoljenje za promet
1499	klorheksidin D-glikuronat, vodičkov peroksid, etanol	dermalna raztopina	1,50 g + 1,67 g + 10,4 g/100 g	Rp	D08AC52	začasno dovoljenje za promet
1500	klormadinon in etinilestradiol	filmско облоžena tabletta	2 mg, 0,03 mg	Rp	G03AA15	dovoljenje za promet
1501	klorokin	filmско облоžena tabletta	100 mg	Rp	P01BA01	začasno dovoljenje za promet
1502	klorokin	filmско облоžena tabletta	250 mg	Rp	P01BA01	začasno dovoljenje za promet
1503	klorokin	filmско облоžena	300 mg	Rp	P01BA01	začasno dovoljenje za promet

		tabletta				
1504	klorokin	tabletta	250 mg	Rp	P01BA01	začasno dovoljenje za promet
1505	klorpromazin	raztopina za injiciranje	25 mg/5 ml		N05AA01	začasno dovoljenje za promet
1506	klortalidon	tabletta	25 mg	Rp	C03BA04	začasno dovoljenje za promet
1507	klostridio-peptidaza, proteaze, druge	mazilo	1.2000 i.e., 0.2400 i.e.	Rp	D03BA02	dovolenje za promet
1508	klotrimazol	dermalno pršilo, raztopina	10 mg/ml	BRp	D01AC01	dovolenje za promet
1509	klotrimazol	krema	10 mg	BRp	D01AC01	dovolenje za promet
1510	klotrimazol	mehka vaginalna kapsula/krema	500 mg/10 mg	BRp	G01AF02	dovolenje za promet
1511	klotrimazol	vaginalna krema	20 mg	BRp	G01AF02	dovolenje za promet
1512	klotrimazol	vaginalna tabletta	200 mg	BRp	G01AF02	dovolenje za promet
1513	klotrimazol	vaginalna tabletta	500 mg	BRp	G01AF02	dovolenje za promet
1514	klotrimazol	vaginalna tabletta/krema	200 mg/10 mg	BRp	G01AF02	dovolenje za promet
1515	klotrimazol	vaginalna tabletta/krema	500 mg/10 mg	BRp	G01AF02	dovolenje za promet
1516	klotrimazol	dermalna raztopina	10mg/ml		D01AC01	brez pravnega statusa
1517	klozapin	tabletta	100 mg	Rp/Spec	N05AH02	dovolenje za promet
1518	klozapin	tabletta	25 mg	Rp/Spec	N05AH02	dovolenje za promet
1519	koagulacijski faktor II, humani, koagulacijski faktor VII, humani, koagulacijski faktor IX, humani, koagulacijski faktor X, humani	raztopina za injiciranje	480 i.e., 500 i.e., 600 i.e., 600 i.e.	ZZ	B02BD01	dovolenje za promet
1520	koagulacijski faktor II, humani, koagulacijski faktor VII, humani, koagulacijski faktor IX, humani, koagulacijski faktor X,	pršek in vrežek za raztopino za infundiranje	280-760 i.e., 180-480 i.e., 500 i.e., 360-600	ZZ	B02BD01	dovolenje za promet

	humani, protein C , protein S	i.e., 260-620 i.e., 240-640 i.e.	1920 i.e., 1240 i.e., 1000 i.e., 2400 i.e. 1800 i.e., 1520 i.e./ 1 viala	ZZ	B02BD01	dovoljenje za promet
1521	koagulacijski faktor II, humani, koagulacijski faktor VII, humani, koagulacijski faktor IX, humani, koagulacijski faktor X, humani, protein C , protein S	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje				
1522	koagulacijski faktor VIII	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	100 i.e./ml	ZZ	B02BD02	dovoljenje za promet
1523	koagulacijski faktor VIII	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	200 i.e./ml	ZZ	B02BD02	dovoljenje za promet
1524	koagulacijski faktor VIII	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	50 i.e./ml	ZZ	B02BD02	dovoljenje za promet
1525	koagulacijski faktor VIII	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje ali infundiranje	1000 i.e.	ZZ	B02BD02	dovoljenje za promet
1526	koagulacijski faktor VIII	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje ali infundiranje	2000 i.e.	ZZ	B02BD02	dovoljenje za promet
1527	koagulacijski faktor VIII	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje ali infundiranje	250 i.e.	ZZ	B02BD02	dovoljenje za promet
1528	koagulacijski faktor VIII	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje ali infundiranje	500 i.e.	ZZ	B02BD02	dovoljenje za promet
1529	koagulacijski faktor VIII, humani, von Willebrandov faktor, humani	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje ali infundiranje	1000 i.e./ 2400 i.e.	H/Rp	B02BD06	dovoljenje za promet
1530	koagulacijski faktor VIII, humani, von Willebrandov	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	500 i.e./ 1200 i.e.	H/Rp	B02BD06	dovoljenje za promet

	faktor, humani	ali infundiranje				
1531	koagulacijski faktor VIII, humani, von Willebrandov faktor, humani	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	1000 i.e./1000 i.e.	ZZ	B02BD06	dovoljenje za promet
1532	koagulacijski faktor VIII, humani, von Willebrandov faktor, humani	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	1000 i.e./750 i.e.	ZZ	B02BD06	dovoljenje za promet
1533	koagulacijski faktor VIII, humani, von Willebrandov faktor, humani	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	250 i.e./190 i.e.	ZZ	B02BD06	dovoljenje za promet
1534	koagulacijski faktor VIII, humani, von Willebrandov faktor, humani	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	500 i.e./375 i.e.	ZZ	B02BD06	dovoljenje za promet
1535	koagulacijski faktor VIII, humani, von Willebrandov faktor, humani	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	500 i.e./500 i.e.	ZZ	B02BD06	dovoljenje za promet
1536	koagulacijski faktor VIII, humani, von Willebrandov faktor, humani	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje ali infundiranje	500 i.e./1200 i.e.	ZZ	B02BD06	dovoljenje za promet
1537	koagulacijski faktor VIII, humani, von Willebrandov faktor, humani	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje ali infundiranje	500 i.e./1200 i.e.	ZZ	B02BD06	dovoljenje za promet
1538	kobimetinib	filmsko obložena tableta	20 mg	Rp/Spec	L01XE38	dovoljenje za promet
1539	kodein	tableta	22.44 mg	Rp	R05DA04	dovoljenje za promet
1540	kolistin	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	1.000.000 iu		J01XB01	začasno dovoljenje za promet
1541	kolistin	prašek za inhalacijsko raztopino za nebulator	2.000.000 i.e.	Rp	J01XB01	začasno dovoljenje za promet
1542	kolistin	prašek za inhalacijsko raztopino za nebulator	1.000.000 i.e.		J01XB01	brez pravnega statusa
1543	kombinacije	emulzija za različne	H, ZZ		B05BA10	dovoljenje za promet

		infundiranje	sestave		
1544	kombinacije	raztopina za infundiranje	različne sestave	H, ZZ	B05BA10
1545	kombinacije elektrolitov z drugimi učinkovinami	koncentrat za raztopino za infundiranje	različne sestave	H	B05XA31
1546	kombinacije levtiroksina in liotironina	tableta	100/20 µg	Rp	H03AA03
1547	Kompleksi železovega(III) oksida in polimaltoze	sirup	50 mg/5 ml	Rp	B03AB05
1548	Kompleksi železovega(III) oksida in polimaltoze	žvečljiva tableta	100 mg	Rp	B03AB05
1549	Konestat alfa	prašek za raztopino za injiciranje	2100 e.	H/Rp	B06AC04
1550	Korifolitropin alfa	raztopina za injiciranje	100 µg	ZZ	G03GA09
1551	Korifolitropin alfa	raztopina za injiciranje	150 µg	ZZ	G03GA09
1552	Krizotinib	kapsula, trda	200 mg	H/Rp	L01XE16
1553	Krizotinib	kapsula, trda	250 mg	H/Rp	L01XE16
1554	Krotamiton	dermalna emulzija	100 mg/1 g	BRp	D04AX
1555	Krotamiton	krema	100 mg/1 g	BRp	D04AX
1556	Kvetiapin	filmsko obložena tableta	100 mg	Rp	N05AH04
1557	Kvetiapin	filmsko obložena tableta	150 mg	Rp	N05AH04
1558	Kvetiapin	filmsko obložena tableta	200 mg	Rp	N05AH04
1559	Kvetiapin	filmsko obložena tableta	25 mg	Rp	N05AH04
1560	Kvetiapin	filmsko obložena tableta	25 mg/100 mg/200 mg	Rp	N05AH04
1561	Kvetiapin	filmsko obložena tableta	300 mg	Rp	N05AH04

1562	kvetiapin	filmško obložena tabletta	50 mg	Rp	N05AH04	dovoljenje za promet
1563	kvetiapin	tabletta s podaljšanim sproščanjem	150 mg	Rp	N05AH04	dovoljenje za promet
1564	kvetiapin	tabletta s podaljšanim sproščanjem	200 mg	Rp	N05AH04	dovoljenje za promet
1565	kvetiapin	tabletta s podaljšanim sproščanjem	300 mg	Rp	N05AH04	dovoljenje za promet
1566	kvetiapin	tabletta s podaljšanim sproščanjem	400 mg	Rp	N05AH04	dovoljenje za promet
1567	kvetiapin	tabletta s podaljšanim sproščanjem	50 mg	Rp	N05AH04	dovoljenje za promet
1568	labetalol	raztopina za injiciranje	100 mg/20 ml	ZZ	C07AG01	začasno dovoljenje za promet
1569	labetalol	raztopina za injiciranje	5 mg/ml	ZZ	C07AG01	začasno dovoljenje za promet
1570	labetalol	raztopina za injiciranje ali infundiranje	5 mg/ml	ZZ	C07AG01	začasno dovoljenje za promet
1571	labetalol	tabletta	100 mg		C07AG01	začasno dovoljenje za promet
1572	lacidipin	filmško obložena tabletta	4 mg	Rp	C08CA09	dovoljenje za promet
1573	lakozamid	filmško obložena tabletta	100 mg	Rp	N03AX18	dovoljenje za promet
1574	lakozamid	filmško obložena tabletta	150 mg	Rp	N03AX18	dovoljenje za promet
1575	lakozamid	filmško obložena tabletta	200 mg	Rp	N03AX18	dovoljenje za promet
1576	lakozamid	filmško obložena tabletta	50 mg	Rp	N03AX18	dovoljenje za promet
1577	lakozamid	sirup	10 mg/ml	Rp	N03AX18	dovoljenje za promet
1578	laktuloza	peroralna raztopina	667 mg/ml	BRp	A06AD11	dovoljenje za promet
1579	laktuloza	sirup	667 mg/ml	BRp	A06AD11	dovoljenje za promet
1580	lamivudin	filmško obložena	100 mg	Rp/Spec	J05AF05	dovoljenje za promet

1581	lamivudin	tableta filmsko obložena tableta	150 mg	Rp/Spec	J05AF05	dovoljenje za promet
1582	lamivudin	peroralna raztopina	10 mg/ml	Rp/Spec	J05AF05	dovoljenje za promet
1583	lamivudin/zidovudin	filmsko obložena tableta	150 mg/300 mg	H/Rp	J05AR01	dovoljenje za promet
1584	lamotrigin	peroralna disperzibilna tableta/žvečljiva tableta	100 mg	Rp	N03AX09	dovoljenje za promet
1585	lamotrigin	peroralna disperzibilna tableta/žvečljiva tableta	2 mg	Rp	N03AX09	dovoljenje za promet
1586	lamotrigin	peroralna disperzibilna tableta/žvečljiva tableta	200 mg	Rp	N03AX09	dovoljenje za promet
1587	lamotrigin	peroralna disperzibilna tableta/žvečljiva tableta	25 mg	Rp	N03AX09	dovoljenje za promet
1588	lamotrigin	peroralna disperzibilna tableta/žvečljiva tableta	5 mg	Rp	N03AX09	dovoljenje za promet
1589	lamotrigin	peroralna disperzibilna tableta/žvečljiva tableta	50 mg	Rp	N03AX09	dovoljenje za promet
1590	lamotrigin	tableta	100 mg	Rp	N03AX09	dovoljenje za promet
1591	lamotrigin	tableta	200 mg	Rp	N03AX09	dovoljenje za promet
1592	lamotrigin	tableta	25 mg	Rp	N03AX09	dovoljenje za promet
1593	lamotrigin	tableta	50 mg	Rp	N03AX09	dovoljenje za promet
1594	lanreotid	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	120 mg	Rp/Spec	H01CB03	dovoljenje za promet
1595	lanreotid	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski	60 mg	Rp/Spec	H01CB03	dovoljenje za promet

1596	lanreotid	brizgi raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	90 mg	Rp/Spec	H01CB03	dovoljenje za promet
1597	lansoprazol	gastrorezistentna kapsula, trda	15 mg	Rp	A02BC03	dovoljenje za promet
1598	lansoprazol	gastrorezistentna kapsula, trda	30 mg	Rp	A02BC03	dovoljenje za promet
1599	lantanov(III) karbonat	peroralni präšek	1000 mg	Rp	V03AE03	dovoljenje za promet
1600	lantanov(III) karbonat	peroralni präšek	750 mg	Rp	V03AE03	dovoljenje za promet
1601	lantanov(III) karbonat	žvečljiva tabletta	1000 mg	Rp	V03AE03	dovoljenje za promet
1602	lantanov(III) karbonat	žvečljiva tabletta	250 mg	Rp	V03AE03	dovoljenje za promet
1603	lantanov(III) karbonat	žvečljiva tabletta	500 mg	Rp	V03AE03	dovoljenje za promet
1604	lantanov(III) karbonat	žvečljiva tabletta	750 mg	Rp	V03AE03	dovoljenje za promet
1605	lapatinib	filmsko obložena tabletta	250 mg	Rp/Spec	L01XE07	dovoljenje za promet
1606	latanoprost	kapljice za oko, raztopina	50 µg/ml	Rp	S01EE01	dovoljenje za promet
1607	ledipasvir/sofosbuvir	filmsko obložena tabletta	90 mg/400 mg	Rp/Spec	J05AX65	dovoljenje za promet
1608	leflunomid	filmsko obložena tabletta	10 mg	Rp/Spec	L04AA13	dovoljenje za promet
1609	leflunomid	filmsko obložena tabletta	100 mg	Rp/Spec	L04AA13	dovoljenje za promet
1610	leflunomid	filmsko obložena tabletta	20 mg	Rp/Spec	L04AA13	dovoljenje za promet
1611	lenalidomid	kapsula, trda	10 mg	Rp/Spec	L04AX04	dovoljenje za promet
1612	lenalidomid	kapsula, trda	15 mg	Rp/Spec	L04AX04	dovoljenje za promet
1613	lenalidomid	kapsula, trda	25 m	Rp/Spec	L04AX04	dovoljenje za promet
1614	lenalidomid	kapsula, trda	5 mg	Rp/Spec	L04AX04	dovoljenje za promet
1615	lercanidipin	filmsko obložena tabletta	18.80 mg	Rp	C08CA13	dovoljenje za promet

1616	lerkanidipin	filmско облоžена tabletta	9.40 mg	Rp	C08CA13	dovoljenje za promet
1617	letrozol	filmско облоžena tabletta	2.50 mg	Rp/Spec	L02BG04	dovoljenje za promet
1618	levetiracetam	filmско облоžena tabletta	1000 mg	Rp	N03AX14	dovoljenje za promet
1619	levetiracetam	filmско облоžena tabletta	250 mg	Rp	N03AX14	dovoljenje za promet
1620	levetiracetam	filmско облоžena tabletta	500 mg	Rp	N03AX14	dovoljenje za promet
1621	levetiracetam	filmско облоžena tabletta	750 mg	Rp	N03AX14	dovoljenje za promet
1622	levetiracetam	koncentrat za raztopino za infundiranje	100 mg/ml	ZZ	N03AX14	dovoljenje za promet
1623	levetiracetam	peroralna raztopina	100 mg/ml	Rp	N03AX14	dovoljenje za promet
1624	levobupivakain	raztopina za infundiranje	1,25 mg/ml	ZZ	N01BB10	dovoljenje za promet
1625	levobupivakain	raztopina za injiciranje ali infundiranje	2,50 mg/ml	ZZ	N01BB10	dovoljenje za promet
1626	levobupivakain	raztopina za injiciranje ali infundiranje	5 mg/ml	ZZ	N01BB10	dovoljenje za promet
1627	levobupivakain	raztopina za injiciranje ali infundiranje	7,50 mg/ml	ZZ	N01BB10	dovoljenje za promet
1628	levocetirizin	filmско облоžena tabletta	4,2 mg	Rp	R06AE09	dovoljenje za promet
1629	levocetirizin	peroralna raztopina	0,42 mg/ml	Rp	R06AE09	dovoljenje za promet
1630	levodopa in karbidopa	tabletta s podaljšanim sproščanjem	200 mg/50 mg	Rp	N04BA02	brez pravnega statusa
1631	levodopa, benserazid	disperzibilna tabletta	100 mg/25 mg	Rp	N04BA02	dovoljenje za promet
1632	levodopa, benserazid	tabletta	100 mg/25 mg	Rp	N04BA02	dovoljenje za promet

1633	levodopa, benserazid	tableta	200 mg/50 mg	Rp	N04BA02	dovoljenje za promet
1634	levodopa, karbidopa	intestinalni gel	20 mg/5 mg	H/Rp	N04BA02	dovoljenje za promet
1635	levodopa, karbidopa	tableta	100 mg/25 mg	Rp	N04BA02	dovoljenje za promet
1636	levodopa, karbidopa	tableta	250 mg/25 mg	Rp	N04BA02	dovoljenje za promet
1637	levodopa, karbidopa, entakapon	filmško obložena tableta	100 mg/12,5 mg/200 mg	Rp	N04BA03	dovoljenje za promet
1638	levodopa, karbidopa, entakapon	filmško obložena tableta	100 mg/25 mg/200 mg	Rp	N04BA03	dovoljenje za promet
1639	levodopa, karbidopa, entakapon	filmško obložena tableta	125 mg/31,25 mg/200 mg	Rp	N04BA03	dovoljenje za promet
1640	levodopa, karbidopa, entakapon	filmško obložena tableta	150 mg/12,5 mg/200 mg	Rp	N04BA03	dovoljenje za promet
1641	levodopa, karbidopa, entakapon	filmško obložena tableta	150 mg/37,5 mg/200 mg	Rp	N04BA03	dovoljenje za promet
1642	levodopa, karbidopa, entakapon	filmško obložena tableta	150 mg/50 mg/200 mg	Rp	N04BA03	dovoljenje za promet
1643	levodopa, karbidopa, entakapon	filmško obložena tableta	175 mg/43,75 mg/200 mg	Rp	N04BA03	dovoljenje za promet
1644	levodopa, karbidopa, entakapon	filmško obložena tableta	200 mg/50 mg/200 mg	Rp	N04BA03	dovoljenje za promet
1645	levodopa, karbidopa, entakapon	filmško obložena tableta	50 mg/12,5 mg/200 mg	Rp	N04BA03	dovoljenje za promet
1646	levodopa, karbidopa, entakapon	filmško obložena tableta	75 mg/18,75 mg	Rp	N04BA03	dovoljenje za promet

1647	levodopa, karbidopa, entakapon	filmško obložena tabletta	75 mg/43,75 mg/200 mg	Rp	N04BA03	dovoljenje za promet
1648	levofloksacin	filmško obložena tabletta	500 mg	Rp	J01MA12	dovoljenje za promet
1649	levofloksacin	raztopina za infundiranje raztopina za injiciranje ali infundiranje	5 mg/ml	H, Rp	J01MA12	dovoljenje za promet
1650	levofolinska kislina	raztopina za injiciranje	50 mg	H	V03AF	dovoljenje za promet
1651	levomepromazin	filmško obložena tabletta	100 mg	Rp	N05AA02	dovoljenje za promet
1652	levomepromazin	filmško obložena tabletta	25 mg	Rp	N05AA02	dovoljenje za promet
1653	levomepromazin	raztopina za injiciranje tabletta	25 mg/ml	ZZ	N05AA02	brez pravnega statusa
1654	levonorgestrel	tableta	1.50 mg	BRp	G03AD01	dovoljenje za promet
1655	levonorgestrel in etinilestradiol	obložena tabletta	150 µg, 30 µg	Rp	G03AA07	dovoljenje za promet
1656	levosimendan	koncentrat za raztopino za infundiranje	2,5 mg/ml	ZZ	C01CX08	začasno dovoljenje za promet
1657	levprorelin	implantat	5 mg	ZZ	L02AE02	dovoljenje za promet
1658	levprorelin	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	20.87 mg	ZZ	L02AE02	dovoljenje za promet
1659	levprorelin	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	41.70 mg	ZZ	L02AE02	dovoljenje za promet
1660	levprorelin	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	6.96 mg	ZZ	L02AE02	dovoljenje za promet
1661	lidokain	prišilo, raztopina	10 mg/razpršek	ZZ	N01BB02	dovoljenje za promet
1662	lidokain	zdravilni obliž	700 mg/obliž	Rp	N01BB02	dovoljenje za promet

1663	lidokain, adrenalin	raztopina za injiciranje	2 %, 1:200.000	ZZ		N01BB52	začasno dovoljenje za promet
1664	lidokain, paraformaldehid, m-krezol	pasta		ZZ		A01AD11	začasno dovoljenje za promet
1665	lidokain, prilokain	krema	2,5 %/2,5 %	Rp		N01BB20	začasno dovoljenje za promet
1666	lidokainijev klorid	gel	20 mg/g	ZZ		N01BB02	dovolenje za promet
1667	lidokainijev klorid	raztopina za injiciranje	20 mg/ml	ZZ		N01BB02	dovolenje za promet
1668	lidokainijev klorid	raztopina za injiciranje	10 mg/ml	ZZ		N01BB02	začasno dovoljenje za promet
1669	lidokainijev klorid, cetylpiridinijev klorid	gel za dlesni	3,30 mg/g, 1 mg/g	BRp		A01AD11	dovolenje za promet
1670	lidokainijev klorid, natrijev fluoresceinat	kapijice za oko, raztopina	4 %, 0,25 %	ZZ		S01JA51	začasno dovoljenje za promet
1671	liksisenatid	raztopina za injiciranje	10 µg	Rp		A10BX10	dovolenje za promet
1672	liksisenatid	raztopina za injiciranje	20 µg	Rp		A10BX10	dovolenje za promet
1673	linagliptin	filmsko obložena tabletta	5 mg	Rp		A10BH05	dovolenje za promet
1674	linagliptin/metforminijev klorid	filmsko obložena tabletta	2,5 mg/1000 mg	Rp		A10BD11	dovolenje za promet
1675	linagliptin/metforminijev klorid	filmsko obložena tabletta	2,5 mg/850 mg	Rp		A10BD11	dovolenje za promet
1676	linestrenol	tabletta	5 mg	Rp		G03DC03	dovolenje za promet
1677	linezolid	filmsko obložena tabletta	600 mg	H/Rp		J01XX08	dovolenje za promet
1678	linezolid	raztopina za infundiranje	2 mg/ml	H		J01XX08	dovolenje za promet
1679	lipaza, amilaza, proteaza	kapsula, trda	10000/720 0/400 Ph.Eur. e.	Rp		A09AA02	dovolenje za promet
1680	lipaza, proteaza, amilaza	filmsko obložena tabletta	20000/900/ 12000 Ph.Eur. e.	Rp		A09AA02	dovolenje za promet

1681	lipafilgrastim	raztopina za injiciranje	6 mg	H/Rp		L03AA14	dovoljenje za promet
1682	liraglutid	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	6 mg/ml	Rp		A10BX07	dovoljenje za promet
1683	listi sene, suhi ekstrakt, standardiziran	filmско obložena tabletta	33,5 mg	BRp		A06AB	dovoljenje za promet
1684	litij	filmско obložena tabletta	450 mg			N05AN01	začasno dovoljenje za promet
1685	litij	tabletta	56,40 mg	Rp		N05AN01	dovoljenje za promet
1686	litij	tabletta s podaljšanim sproščanjem	450 mg	Rp		N05AN01	začasno dovoljenje za promet
1687	litijev klorid	raztopina za injiciranje	0,15 mmol/mL			V04CX	začasno dovoljenje za promet
1688	lizinijev acetilsalicilat	raztopina za injiciranje		ZZ		N02BA01	brez pravnega statusa
1689	lizinopril	tabletta	10 mg	Rp		C09AA03	dovoljenje za promet
1690	lizinopril	tabletta	20 mg	Rp		C09AA03	dovoljenje za promet
1691	lizinopril	tabletta	5 mg	Rp		C09AA03	dovoljenje za promet
1692	lizinopril, hidroklorotiazid	tabletta	20 mg, 12,50 mg	Rp		C09BA03	dovoljenje za promet
1693	L-metildopa	filmско obložena tabletta	250 mg	Rp		C02AB01	začasno dovoljenje za promet
1694	L-metildopa	tabletta	250 mg	Rp		C02AB01	začasno dovoljenje za promet
1695	lodoksamid	kapljice za oko, raztopina	1 mg/ml	Rp		S01GX05	dovoljenje za promet
1696	loksapin	prašek za inhaliranje, odmerjen	4,5 mg	H		N05AH01	dovoljenje za promet
1697	loksapin	prašek za inhaliranje, odmerjen	9,1 mg	H		N05AH01	dovoljenje za promet
1698	lomustin	kapsula, trda	40 mg	ZZ		L01AD02	začasno dovoljenje za promet
1699	loperamid	filmско obložena tabletta	2 mg	Rp		A07DA03	dovoljenje za promet
1700	loperamid	kapsula, trda	2 mg	Rp		A07DA03	dovoljenje za promet

1701	lopinavir/ritonavir	filmško obložena tabletta	200 mg/50 mg	Rp/Spec	J05AR10	dovoljenje za promet
1702	lopinavir/ritonavir	peroralna raztopina	80mg/20mg /1 ml	Rp/Spec	J05AR10	dovoljenje za promet
1703	loratadin	orodisperzibilna tabletta	10 mg	B Rp, Rp	R06AX13	dovoljenje za promet
1704	loratadin	peroralna suspenzija	5 mg/5 ml	Rp	R06AX13	dovoljenje za promet
1705	loratadin	sirup	5 mg/5 ml	B Rp	R06AX13	dovoljenje za promet
1706	loratadin	tabletta	10 mg	B Rp, Rp	R06AX13	dovoljenje za promet
1707	lorazepam	raztopina za injiciranje	2 mg/ml	ZZ	N05BA06	začasno dovoljenje za promet
1708	lorazepam	tabletta	1 mg	Rp	N05BA06	dovoljenje za promet
1709	lorazepam	tabletta	2.50 mg	Rp	N05BA06	dovoljenje za promet
1710	lormoksikam	filmško obložena tabletta	4 mg	Rp	M01AC05	dovoljenje za promet
1711	lornoxsikam	filmško obložena tabletta	8 mg	Rp	M01AC05	dovoljenje za promet
1712	losartan	filmško obložena tabletta	11.44 mg	Rp	C09CA01	dovoljenje za promet
1713	losartan	filmško obložena tabletta	22.88 mg	Rp	C09CA01	dovoljenje za promet
1714	losartan	filmško obložena tabletta	45.76 mg	Rp	C09CA01	dovoljenje za promet
1715	losartan	filmško obložena tabletta	91.52 mg	Rp	C09CA01	dovoljenje za promet
1716	losartan, hidroklorotiazid	filmško obložena tabletta	45.76 mg, 12.50 mg	Rp	C09DA01	dovoljenje za promet
1717	losartan, hidroklorotiazid	filmško obložena tabletta	91.52 mg, 12.50 mg	Rp	C09DA01	dovoljenje za promet
1718	losartan, hidroklorotiazid	filmško obložena tabletta	91.52 mg, 25 mg	Rp	C09DA01	dovoljenje za promet
1719	loteprednol	kapljice za oko, suspenzija	5 mg	Rp	S01BA14	dovoljenje za promet

1720	lovastatin	tableta	20 mg	Rp	C10AA02	dovoljenje za promet
1721	lurasidon	filmsko obložena tableta	18,5 mg	Rp	N05AE05	dovoljenje za promet
1722	lurasidon	filmsko obložena tableta	37 mg	Rp	N05AE05	dovoljenje za promet
1723	lurasidon	filmsko obložena tableta	74 mg	Rp	N05AE05	dovoljenje za promet
1724	lutropin alfa	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje	75 i.e.	ZZ	G03GA07	dovoljenje za promet
1725	magnezijev citrat	šumečna tableta	150 mg	BRp	A12CC04	dovoljenje za promet
1726	magnezijev sulfat	raztopina za injiciranje	2 mmol		A06AD04	začasno dovoljenje za promet
1727	magnezijev sulfat	raztopina za injiciranje	500 g/l	ZZ	A12CC20	brez pravnega statusa
1728	magnezijev sulfat heptahidrat	raztopina za injiciranje	24 g/500 ml		A02AA	začasno dovoljenje za promet
1729	makrogol 3350, natrijev sulfat, brezvodni, natrijev klorid, kalijev klorid, askorbinska kislina (vitamin C), natrijev askorbat	prašek za peroralno raztopino	100 g/7,5 g/2,691 g/1,015 g/4,7 g/5,9 g	Rp	A06AD	dovoljenje za promet
1730	manitol	raztopina za infundiranje	200 mg/ml	H	B05BC01	dovoljenje za promet
1731	manitol	raztopina za infundiranje	100 mg/ml	H	B05BC01	začasno dovoljenje za promet
1732	manitol, natrijev klorid, natrijev acetat trihidrat	raztopina za infundiranje	100 mg; 2,60 mg; 2,40 mg	H	B05BC01	dovoljenje za promet
1733	maprotilin	filmsko obložena tableta	22,10 mg	Rp	N06AA21	dovoljenje za promet
1734	maprotilin	filmsko obložena tableta	44,19 mg	Rp	N06AA21	dovoljenje za promet
1735	maravirok	filmsko obložena tableta	150 mg	Rp/Spec	J05AX09	dovoljenje za promet

1736	maravirok	filmsko obložena tabletta	300 mg	Rp/Spec	J05AX09	dovoljenje za promet
1737	maščobne emulzije	emulzija za infundiranje tabletta	različne sestave	H, ZZ	B05BA02	dovoljenje za promet
1738	mebendazol	tableta	100 mg	Rp	P02CA01	začasno dovoljenje za promet
1739	mebendazol	peroralna suspenzija	20 mg/ml	Rp	P02CA01	brez pravnega statusa
1740	mebeverin	kapsula s prirejениm sproščanjem, trda	200 mg	Rp	A03AA04	začasno dovoljenje za promet
1741	mebeverin	tableta	135 mg	Rp	A03AA04	brez pravnega statusa
1742	medazepam	kapsula, trda	10 mg	Rp	N05BA03	dovoljenje za promet
1743	medazepam	kapsula, trda	5 mg	Rp	N05BA03	dovoljenje za promet
1744	medroksiprogesteron	suspenzija za injiciranje	150 mg/ml	ZZ	G03AC06	začasno dovoljenje za promet
1745	medroksiprogesteron	suspenzija za injiciranje	150 mg/ml	ZZ	G03DA02	brez pravnega statusa
1746	meftofokin	tableta	250 mg	Rp	P01BC02	začasno dovoljenje za promet
1747	megestrol	peroralna suspenzija	40 mg/ml	Rp/Spec	L02AB01	dovoljenje za promet
1748	megestrol	tableta	160 mg	Rp/Spec	L02AB01	dovoljenje za promet
1749	melfalan	filmsko obložena tabletta	2 mg	H/Rp	L01AA03	dovoljenje za promet
1750	melfalan	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje/infundiranje	50 mg	ZZ	L01AA03	začasno dovoljenje za promet
1751	melfalan	prašek za raztopino za injiciranje/infundiranje	50 mg		L01AA03	brez pravnega statusa
1752	meloksikam	tableta	15 mg	Rp	M01AC06	dovoljenje za promet
1753	meloksikam	tableta	7.50 mg	Rp	M01AC06	dovoljenje za promet
1754	memantin	filmsko obložena tabletta	10 mg	Rp	N06DX01	dovoljenje za promet
1755	memantin	filmsko obložena tabletta	12,46 mg	Rp	N06DX01	dovoljenje za promet
1756	memantin	filmsko obložena	16,62 mg	Rp	N06DX01	dovoljenje za promet

1757	memantin	tableta filmsko obložena tableta	20 mg	Rp	N06DX01	dovoljenje za promet
1758	memantin	tableta filmsko obložena tableta	4,15 mg	Rp	N06DX01	dovoljenje za promet
1759	memantin	tableta filmsko obložena tableta	5 mg	Rp	N06DX01	dovoljenje za promet
1760	memantin	tableta filmsko obložena tableta	5 mg, 10 mg, 15 mg, 20 mg	Rp	N06DX01	dovoljenje za promet
1761	memantin	tableta filmsko obložena tableta	8,31 mg	Rp	N06DX01	dovoljenje za promet
1762	memantin	peroralna raztopina	10 mg/g	Rp	N06DX01	dovoljenje za promet
1763	memantin	peroralna raztopina	8,31 mg	Rp	N06DX01	dovoljenje za promet
1764	memantin	tableta filmsko obložena tableta	20 mg	Rp	N06DX02	dovoljenje za promet
1765	mepolizumab	prašek za raztopino za injiciranje	100 mg	ZZ	L04AC06	dovoljenje za promet
1766	merkaptamin	kapsula, trda	150 mg	H/Rp	A16AA04	dovoljenje za promet
1767	merkaptamin	kapsula, trda	50 mg	H/Rp	A16AA04	dovoljenje za promet
1768	merkaptopurin	tableta	50 mg	H/Rp	L01BB02	dovoljenje za promet
1769	meropenem	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	1000 mg	H	J01DH02	dovoljenje za promet
1770	meropenem	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	500 mg	H	J01DH02	dovoljenje za promet
1771	mesalazin	gastrorezistentna tableta	250 mg	Rp	A07EC02	dovoljenje za promet
1772	mesalazin	gastrorezistentna tableta	400 mg	Rp	A07EC02	dovoljenje za promet
1773	mesalazin	gastrorezistentna	500 mg	Rp	A07EC02	dovoljenje za promet

1774	mesalazin	tabletta gastrorezistentna tabletta	800 mg	Rp	A07EC02	dovoljenje za promet
1775	mesalazin	gastrorezistentna zrnca s podaljšanim sproščanjem	1000 mg	Rp	A07EC02	dovoljenje za promet
1776	mesalazin	gastrorezistentna zrnca s podaljšanim sproščanjem	1500 mg	Rp	A07EC02	dovoljenje za promet
1777	mesalazin	gastrorezistentna zrnca s podaljšanim sproščanjem	3000 mg	Rp	A07EC02	dovoljenje za promet
1778	mesalazin	gastrorezistentna zrnca s podaljšanim sproščanjem	500 mg	Rp	A07EC02	dovoljenje za promet
1779	mesalazin	gastrorezistentne tablete s podaljšanim sproščanjem	1200 mg	Rp	A07EC02	dovoljenje za promet
1780	mesalazin	rekalna suspenzija	4000 mg	Rp	A07EC02	dovoljenje za promet
1781	mesalazin	svečka	1000 mg	Rp	A07EC02	dovoljenje za promet
1782	mesalazin	svečka	250 mg	Rp	A07EC02	dovoljenje za promet
1783	mesalazin	svečka	500 mg	Rp	A07EC02	dovoljenje za promet
1784	mesalazin	tabletta s podaljšanim sproščanjem	500 mg	Rp	A07EC02	dovoljenje za promet
1785	mesalazin	zrnca s podaljšanim sproščanjem	2000 mg	Rp	A07EC02	dovoljenje za promet
1786	mesalazin	zrnca s podaljšanim sproščanjem	4000 mg	Rp	A07EC02	dovoljenje za promet
1787	mesna	raztopina za injiciranje	100 mg/ml	ZZ	V03AF01	začasno dovoljenje za promet
1788	mešano cepivo proti ošpicam, mumpsu in rdečkam z ostabiljenimi virusi	pršek in vzhikel za raztopino za injiciranje	ZZ	J07BD52	dovoljenje za promet	

1789	mešano cepivo proti davici, hemofilusu influenza tipa B, oslovskemu kašiju, otroški paralizi, tetanusu in hepatitusu tipa B	prašek za suspenzijo za injiciranje	ZZ	J07CA09	dovoljenje za promet
1790	mešano cepivo proti davici, hemofilusu influenza, oslovskemu kašiju, otroški paralizi in tetanusu	prašek in suspenzija za suspenzijo za injiciranje	ZZ	J07CA06	dovoljenje za promet
1791	mešano cepivo proti ošpicam, mumpsu, rdečkam in noricam z oslabljenimi virusi	prašek in vekikel za raztopino za injiciranje	ZZ	J07BD54	dovoljenje za promet
1792	metadon	peroralna raztopina	8,95 mg/ml ZZ	N07BC02	dovoljenje za promet
1793	metformin	filmско obložena tableta	390 mg Rp	A10BA02	dovoljenje za promet
1794	metformin	filmско obložena tableta	662,9 mg Rp	A10BA02	dovoljenje za promet
1795	metformin	filmско obložena tableta	780 mg Rp	A10BA02	dovoljenje za promet
1796	metformin	tableta s podaljšanim sproščanjem	500 mg Rp	A10BA02	začasno dovoljenje za promet
1797	metformin	tableta s podaljšanim sproščanjem	750 mg Rp	A10BA02	začasno dovoljenje za promet
1798	metformin	tableta s podaljšanim sproščanjem	1000 mg Rp	A10BA02	začasno dovoljenje za promet
1799	metformin in sulfonamidi	filmско obložena tableta	390 mg/2,5 mg	A10BD02	dovoljenje za promet
1800	metformin in sulfonamidi	filmско obložena tableta	390 mg/5 mg	A10BD02	dovoljenje za promet
1801	metildigoksin	raztopina za injiciranje	0,1 mg/1 ml ZZ	C01AA08	začasno dovoljenje za promet
1802	metildigoksin	tableta	0,10 mg Rp	C01AA08	dovoljenje za promet

1803	metilergometrin	raztopina za injiciranje	0,2 mg/ml	ZZ		G02AB01	začasno dovošenje za promet
1804	metilergometrin	peroralna raztopina	0,25 mg/ml	Rp		G02AB01	brez pravnega statusa
1805	metifenenidat	tableta	10 mg	Rp		N06BA04	začasno dovošenje za promet
1806	metifenenidat	tableta s podaljšanim sproščanjem	15,57 mg	Rp/Spec		N06BA04	dovošenje za promet
1807	metifenenidat	tableta s podaljšanim sproščanjem	31,14 mg	Rp/Spec		N06BA04	dovošenje za promet
1808	metifenenidat	tableta s podaljšanim sproščanjem	46,71 mg	Rp/Spec		N06BA04	dovošenje za promet
1809	metifenobarbital	tableta	200 mg	Rp		N03AA01	dovošenje za promet
1810	metilaltreksonijev bromid	raztopina za injiciranje	12 mg/0,6 ml	H/Rp		A06AH01	dovošenje za promet
1811	metilprednizolon	prašek in vekikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje	40 mg	ZZ		H02AB04	dovošenje za promet
1812	metilprednizolon	prašek in vekikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje	59,70 mg	ZZ		H02AB04	dovošenje za promet
1813	metilprednizolon	prašek in vekikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje	62,50 mg	ZZ		H02AB04	dovošenje za promet
1814	metilprednizolon	suspenzija za injiciranje	40 mg/ml	ZZ		H02AB04	dovošenje za promet
1815	metilprednizolon	tableta	16 mg	Rp		H02AB04	dovošenje za promet
1816	metilprednizolon	tableta	32 mg	Rp		H02AB04	dovošenje za promet
1817	metilprednizolon	tableta	4 mg	Rp		H02AB04	dovošenje za promet
1818	metilprednizolonaceponat	dermalna emulzija	1 mg/g	Rp		D07AC14	dovošenje za promet
1819	metilprednizolonaceponat	krema	1 mg/g	Rp		D07AC14	dovošenje za promet
1820	metilprednizolonaceponat	mazilo	1 mg/g	Rp		D07AC14	dovošenje za promet
1821	metrapon	kapsula, trda	250 mg	Rp		V04CD01	začasno dovošenje za promet
1822	metitrozin	tableta		Rp		C02KB01	brez pravnega statusa
1823	metoklopramid	peroralna raztopina	1 mg/ml	Rp		A03FA01	dovošenje za promet

1824	metoklopramid	raztopina za injiciranje tableta	5 mg/ml 10 mg	ZZ Rp	A03FA01	začasno dovoljenje za promet
1825	metoklopramid	koncentrat za dermalno raztopino	0,75%	Rp	A03FA01	dovoljenje za promet
1826	metoksalen	raztopina za izpiranje kapsula, trda	0,30%	Rp	D05AD02	začasno dovoljenje za promet
1827	metoksalen	raztopina za izpiranje tableta	10 mg		D05AD02	začasno dovoljenje za promet
1828	metoksalen	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	100 µg/0,3 ml	H/Rp	D05BA02	začasno dovoljenje za promet
1829	metoksalen	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	120 µg/0,3 ml	H/Rp	D05BA02	začasno dovoljenje za promet
1830	metokspipitetenglikol epoetin beta	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	150 µg/0,3 ml	H/Rp	B03XA03	dovoljenje za promet
1831	metokspipitetenglikol epoetin beta	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	200 µg/0,3 ml	H/Rp	B03XA03	dovoljenje za promet
1832	metokspipitetenglikol epoetin beta	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	250 µg/0,3 ml	H/Rp	B03XA03	dovoljenje za promet
1833	metokspipitetenglikol epoetin beta	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	30 µg/0,3 ml	H/Rp	B03XA03	dovoljenje za promet
1834	metokspipitetenglikol epoetin beta	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	360 µg/0,6 ml	H/Rp	B03XA03	dovoljenje za promet
1835	metokspipitetenglikol epoetin beta	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	50 µg/0,3 ml	H/Rp	B03XA03	dovoljenje za promet
1836	metokspipitetenglikol epoetin beta	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	75 µg/0,3 ml	H/Rp	B03XA03	dovoljenje za promet
1837	metokspipitetenglikol epoetin beta				B03XA03	dovoljenje za promet
1838	metokspipitetenglikol epoetin beta				B03XA03	dovoljenje za promet

		brizgi				
1839	metoprolol	raztopina za injiciranje	1 mg/ml	ZZ	C07AB02	začasno dovoljenje za promet
1840	metoprolol	tableta	78,08 mg	Rp	C07AB02	dovoljenje za promet
1841	metotreksat	koncentrat za raztopino za infundiranje	100 mg/ml	H	L01BA01	dovoljenje za promet
1842	metotreksat	raztopina za injiciranje ali infundiranje	25 mg/ml	H	L01BA01	dovoljenje za promet
1843	metotreksat	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	10 mg	H/Rp	L01BA01	dovoljenje za promet
1844	metotreksat	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	12,50 mg	H/Rp	L01BA01	dovoljenje za promet
1845	metotreksat	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	15 mg	H/Rp	L01BA01	dovoljenje za promet
1846	metotreksat	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	17,50 mg	H/Rp	L01BA01	dovoljenje za promet
1847	metotreksat	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	20 mg	H/Rp	L01BA01	dovoljenje za promet
1848	metotreksat	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	22,50 mg	H/Rp	L01BA01	dovoljenje za promet
1849	metotreksat	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	25 mg	H/Rp	L01BA01	dovoljenje za promet
1850	metotreksat	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	27,50 mg	H/Rp	L01BA01	dovoljenje za promet
1851	metotreksat	raztopina za injiciranje	30 mg	H/Rp	L01BA01	dovoljenje za promet

		v napolnjenem injekcijskem peresniku			
1852	metotreksat	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	7,50 mg	H/Rp	L01BA01 dovoljenje za promet
1853	metotreksat	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	10 mg/ml	H/Rp	L01BA01 dovoljenje za promet
1854	metotreksat	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	20 mg/ml	H/Rp	L01BA01 dovoljenje za promet
1855	metotreksat	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	50 mg/ml	H/Rp	L01BA01 dovoljenje za promet
1856	metotreksat	tableta	10 mg	Rp/Spec	L04AX03 dovoljenje za promet
1857	metotreksat	tableta	2,5 mg	Rp/Spec	L04AX03 dovoljenje za promet
1858	metotreksat	tableta	5 mg	Rp/Spec	L04AX03 dovoljenje za promet
1859	metotreksat	tableta s podaljšanim sproščanjem	ZZ		L04AX03 brez pravnega statusa
1860	metotreksat	raztopina za injiciranje krema	5 mg/2 ml		L01BA01 začasno dovoljenje za promet
1861	metronidazol	raztopina za infundiranje	10 mg	Rp	D06BX01 dovoljenje za promet
1862	metronidazol	tableta	5 mg/ml	H	J01XD01 dovoljenje za promet
1863	metronidazol	filmsko obložena tableta	400 mg	Rp	P01AB01 dovoljenje za promet
1864	miarserin	filmsko obložena tableta	30 mg	Rp	N06AX03 dovoljenje za promet
1865	midazolam	filmsko obložena tableta	15 mg	H/Rp	N05CD08 dovoljenje za promet
1866	midazolam	filmsko obložena tableta	7,5 mg	Rp	N05CD08 dovoljenje za promet
1867	midazolam	peroralna tekočina	10 mg/ml	Rp	N05CD08 začasno dovoljenje za promet
1868	midazolam	raztopina za injiciranje	1 mg/ml	ZZ	N05CD08 dovoljenje za promet

1869	midazolam	ali infundiranje raztopina za injiciranje ali infundiranje filmsko obložena tabletta	5 mg/ml 400 mg	ZZ Rp	N05CD08	dovoljenje za promet
1870	midekamicin				J01FA03	dovoljenje za promet
1871	midodrin	tableta	5 mg	C01CA17	začasno dovoljenje za promet	
1872	mifepriston	tableta	200 mg	G03XB01	dovoljenje za promet	
1873	miglustat	kapsula, trda	100 mg	A16AX06	dovoljenje za promet	
1874	mikafungin	prašek za raztopino za infundiranje	100 mg	J02AX05	dovoljenje za promet	
1875	mikafungin	prašek za raztopino za infundiranje	50 mg	J02AX05	dovoljenje za promet	
1876	mikonazol	oralni/perorálni gel	20 mg/ g	BRp	A01AB09	dovoljenje za promet
1877	mikonazol	crema	20 mg	BRp	D01AC02	dovoljenje za promet
1878	mikonazol	vaginalna globula	200 mg	Rp	G01AF04	dovoljenje za promet
1879	milrinon	raztopina za injiciranje	1 mg/ml	ZZ	C01CE02	začasno dovoljenje za promet
1880	milrinon	raztopina za injiciranje	1 mg/ml	ZZ	C01CE02	začasno dovoljenje za promet
1881	minociklin	kapsula, trda	50 mg		J01AA08	začasno dovoljenje za promet
1882	minociklin	trda kapsula	100 mg		J01AA08	brez pravnega statusa
1883	minoksidil	tabletta	10 mg	C02DC01	začasno dovoljenje za promet	
1884	minoksidil	tabletta	5 mg	C02DC01	začasno dovoljenje za promet	
1885	minoksidil	dermalna pena	50 mg	BRp	D11AX01	dovoljenje za promet
1886	minoksidil	dermalna raztopina	20 mg	BRp	D11AX01	dovoljenje za promet
1887	miokamicin	zrnca za peroralno suspenzijo	35 mg/ml	Rp	J01FA11	dovoljenje za promet
1888	mirabegron	tabletta s podaljšanim sproščanjem	25 mg	Rp	G04BD12	dovoljenje za promet
1889	mirabegron	tabletta s podaljšanim sproščanjem	50 mg	Rp	G04BD12	dovoljenje za promet
1890	mirtazapin	filmsko obložena	30 mg	Rp	N06AX11	dovoljenje za promet

1891	mirtazapin	tableta filmsko obložena tableta	45 mg	Rp	N06AX11	dovoljenje za promet
1892	mirtazapin	orodisperzibilna tableta	15 mg	Rp	N06AX11	dovoljenje za promet
1893	mirtazapin	orodisperzibilna tableta	30 mg	Rp	N06AX11	dovoljenje za promet
1894	mirtazapin	orodisperzibilna tableta	45 mg	Rp	N06AX11	dovoljenje za promet
1895	mitoksantron	koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje	2 mg/ml	H	L01DB07	dovoljenje za promet
1896	mitomicin	prašek za raztopino za injiciranje ali intravezikalno uporabo	10 mg	H	L01DC03	začasno dovoljenje za promet
1897	mitomicin	prašek za raztopino za injiciranje ali intravezikalno uporabo	40 mg	H	L01DC03	začasno dovoljenje za promet
1898	mitomicin	prašek za raztopino za injiciranje ali intravezikalno uporabo	20 mg	H	L01DC03	začasno dovoljenje za promet
1899	mivakurijev klorid	raztopina za injiciranje ali infundiranje	2 mg	ZZ	M03AC10	dovoljenje za promet
1900	mizoprostol	tableta	200 µg	Rp	A02BB01	začasno dovoljenje za promet
1901	mizoprostol	tableta	400 µg	H	G02AD06	dovoljenje za promet
1902	mizoprostol	vaginalni dostavni sistem	200 µg	ZZ	G02AD06	dovoljenje za promet
1903	mlečna kislina, natrijev laktat	vaginalna globula	167 mg, 100 mg	Rp	G01AD01	dovoljenje za promet
1904	modafinil	tableta	100 mg	Rp/Spec	N06BA07	dovoljenje za promet
1905	mofetilmikofenolat	filmsko obložena tableta	500 mg	H/Rp	L04AA06	dovoljenje za promet
1906	mofetilmikofenolat	gastrorezistentna tableta	180 mg	H/Rp, Rp	L04AA06	dovoljenje za promet
1907	mofetilmikofenolat	gastrorezistentna	360 mg	H/Rp, Rp	L04AA06	dovoljenje za promet

1908	mofetilmikofenolat	tableta kapsula, trda prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	250 mg 500 mg	H H	H/Rp	L04AA06	dovoljenje za promet
1909	mofetilmikofenolat					L04AA06	dovoljenje za promet
1910	moklobemid	filmsko obložena tableta	150 mg	Rp	N06AG02	dovoljenje za promet	
1911	moklobemid	filmsko obložena tableta	300 mg	Rp	N06AG02	dovoljenje za promet	
1912	moksifloksacin	filmsko obložena tableta	400 mg	Rp	J01MA14	dovoljenje za promet	
1913	moksifloksacin	raztopina za infundiranje	400 mg/250 ml	H	J01MA14	dovoljenje za promet	
1914	moksifloksacin	kapljice za oko, raztopina	5 mg/ml	Rp	S01AE07	dovoljenje za promet	
1915	moksonidin	filmsko obložena tableta	0,2 mg	Rp	C02AC05	dovoljenje za promet	
1916	moksonidin	filmsko obložena tableta	0,3 mg	Rp	C02AC05	dovoljenje za promet	
1917	moksonidin	filmsko obložena tableta	0,4 mg	Rp	C02AC05	dovoljenje za promet	
1918	mometazon	dermalna raztopina	1 mg/g	Rp, ZZ	D07AC13	dovoljenje za promet	
1919	mometazon	krema	1 mg/g	Rp	D07AC13	dovoljenje za promet	
1920	mometazon	mazilo	1 mg/g	Rp	D07AC13	dovoljenje za promet	
1921	mometazon	prišlo za nos, suspenzija	50 µg	Rp	R01AD09	dovoljenje za promet	
1922	mometazon	prašek za inhaliranje	200 µg	Rp	R03BA07	dovoljenje za promet	
1923	mometazon	prašek za inhaliranje	400 µg	Rp	R03BA07	dovoljenje za promet	
1924	mometazon	prišlo za nos, suspenzija	50 µg	Rp	R03BA07	dovoljenje za promet	
1925	montelukast	filmsko obložena tableta	10 mg	Rp	R03DC03	dovoljenje za promet	

1926	montelukast	zrnca	4 mg	Rp		R03DC03	dovoljenje za promet
1927	montelukast	žvečljiva tableta	4 mg	Rp		R03DC03	dovoljenje za promet
1928	montelukast	žvečljiva tableta	5 mg	Rp		R03DC03	dovoljenje za promet
1929	morfín	filmsko obložena tableta	15 mg/ml	Rp		N02AA01	dovoljenje za promet
1930	morfín	filmsko obložena tableta	7.50 mg/ml	Rp		N02AA01	dovoljenje za promet
1931	morfín	kapsula, trda	150 mg	ZZ		N02AA01	dovoljenje za promet
1932	morfín	kapsula, trda	90 mg	ZZ		N02AA01	dovoljenje za promet
1933	morfín	raztopina za injiciranje	15.20 mg/ml	ZZ		N02AA01	dovoljenje za promet
1934	morfín	kapsula s podaljšanim sproščanjem	10 mg	Rp		N02AA01	brez pravnega statusa
1935	morfín	kapsula s podaljšanim sproščanjem	30 mg	Rp		N02AA01	brez pravnega statusa
1936	morfín	kapsula s podaljšanim sproščanjem	60 mg	Rp		N02AA01	brez pravnega statusa
1937	morfín	kapsula s podaljšanim sproščanjem	100 mg	Rp		N02AA01	brez pravnega statusa
1938	morfín	peroralna raztopina	1%	Rp		N02AA01	začasno dovoljenje za promet
1939	morfinijev sulfat	tableta s podaljšanim sproščanjem	10 mg	Rp		N02AA01	brez pravnega statusa
1940	morfinijev sulfat	tableta s podaljšanim sproščanjem	30 mg	Rp		N02AA01	brez pravnega statusa
1941	morfinijev sulfat	tableta s podaljšanim sproščanjem	60 mg	Rp		N02AA01	brez pravnega statusa
1942	morfinijev sulfat	tableta s podaljšanim sproščanjem	100 mg	Rp		N02AA01	brez pravnega statusa
1943	morfinijev sulfat	raztopina za injiciranje	10 mg/ml	ZZ		N02AA01	začasno dovoljenje za promet
1944	morfinijev sulfat	raztopina za injiciranje	20 mg/ml	ZZ		N02AA01	začasno dovoljenje za promet
1945	morkotikog alfa (ATC: koagulacijski faktor VIII)	präšek in vekikel za raztopino za injiciranje	1000 i.e.	H/Rp		B02BD02	dovoljenje za promet

1946	moroktokog alfa (ATC: koagulacijski faktor VIII)	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	2000 i.e.	H/Rp	B02BD02	dovoljenje za promet
1947	moroktokog alfa (ATC: koagulacijski faktor VIII)	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	250 i.e.	H/Rp	B02BD02	dovoljenje za promet
1948	moroktokog alfa (ATC: koagulacijski faktor VIII)	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	3000 i.e.	H/Rp	B02BD02	dovoljenje za promet
1949	moroktokog alfa (ATC: koagulacijski faktor VIII)	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	500 i.e.	H/Rp	B02BD02	dovoljenje za promet
1950	mupirocin	mazilo	20 mg	Rp	D06AX09	dovoljenje za promet
1951	mupirocin	mazilo za nos	20 mg/g	Rp	R01AX06	začasno dovoljenje za promet
1952	nadolol	tableta	80 mg	Rp	C07AA12	brez pravnega statusa
1953	nadroparin	raztopina za injiciranje	11400 i.e. anti-Xa/0,6 ml	H, H/Rp	B01AB06	dovoljenje za promet
1954	nadroparin	raztopina za injiciranje	15200 i.e. anti-Xa/0,8 ml	H, H/Rp	B01AB06	dovoljenje za promet
1955	nadroparin	raztopina za injiciranje	19000 i.e. anti-Xa/ml	H/Rp	B01AB06	dovoljenje za promet
1956	nadroparin	raztopina za injiciranje	2850 i.e. anti-Xa/0,3 ml	H, H/Rp	B01AB06	dovoljenje za promet
1957	nadroparin	raztopina za injiciranje	3800 i.e. anti-Xa/0,4 ml	H, H/Rp	B01AB06	dovoljenje za promet
1958	nadroparin	raztopina za injiciranje	5700 i.e. anti-Xa/0,5 ml	H, H/Rp	B01AB06	dovoljenje za promet
1959	nadroparin	raztopina za injiciranje	7600 i.e. anti-Xa/0,8 ml	H, H/Rp	B01AB06	dovoljenje za promet
1960	nadroparin	raztopina za injiciranje	9500 i.e. anti-Xa/ml	H, H/Rp	B01AB06	dovoljenje za promet

1961	naftifin	krema	8.90 mg	BRp	D01AE22	dovoljenje za promet
1962	nalmefen	filmsko obložena tableta	18 mg	Rp/Spec	N07BB05	dovoljenje za promet
1963	nalokson	raztopina za injiciranje ali infundiranje	0.3160 mg	ZZ	V03AB15	dovoljenje za promet
1964	naltrekson	filmsko obložena tableta	45.22 mg	H/Rp	N07BB04	dovoljenje za promet
1965	naproksen	filmsko obložena tableta	251 mg	BRp	M01AE02	dovoljenje za promet
1966	naproksen	filmsko obložena tableta	375 mg	Rp	M01AE02	dovoljenje za promet
1967	naproksen	filmsko obložena tableta	502 mg	Rp	M01AE02	dovoljenje za promet
1968	naproksen	gastrorezistentna tableta	500 mg	Rp	M01AE02	dovoljenje za promet
1969	naproksen	peroralna suspenzija	25 mg/ml	Rp	M01AE02	brez pravnega statusa
1970	naratriptan	filmsko obložena tableta	2.50 mg	Rp	N02CC02	dovoljenje za promet
1971	natalizumab	koncentrat za raztopino za infundiranje	20 mg/ml	H/Rp	L04AA23	dovoljenje za promet
1972	natrijev diklofenakat, orfenadrinijev citrat	raztopina za infundiranje	0.30 mg/0.12 mg	ZZ	M01AB55	dovoljenje za promet
1973	natrijev fluorid	dentalna suspenzija	50 mg/ml	Rp	A01AA01	začasno dovoljenje za promet
1974	natrijev fluorid	gel		Rp	A01AA01	brez pravnega statusa
1975	natrijev fluorid	tableta	0.25 mg	Rp	A01AA01	brez pravnega statusa
1976	natrijev fluorid	tableta	1 mg	Rp	A01AA01	brez pravnega statusa
1977	natrijev glicerofosfat	koncentrat za raztopino za infundiranje	216 mg/ml		B05XA14	začasno dovoljenje za promet
1978	natrijev hidrogenkarbonat	gastrorezistentna	500 mg		A02AH	začasno dovoljenje za promet

1979	natrijev hidrogenkarbonat	kapsula, mehka raztopina za infundiranje	84 mg/ml ZZ	B05BB01 dovoljenje za promet
1980	natrijev hidrogenkarbonat	tableta	Rp	A02AH brez pravnega statusa
1981	natrijev hidrogenkarbonat	trda kapsula	500 mg Rp	A02AH galenski pripravek
1982	natrijev hidrogenkarbonat	prašek	Rp	A02AH brez pravnega statusa
1983	natrijev karmeloza, kalcijev klorid dihidrat, sorbitol, natrijev klorid, kalijev klorid, magnezijev klorid heksahidrat, kalijev hidrogenfosfat	oralno pršilo, raztopina	0,5075 g/0,0074 g/1,5225 g/0,0428 g/0,0609 g/0,0026 g/0,0174 g	A01AD11 dovoljenje za promet
1984	natrijev klorid	raztopina za infundiranje	9 mg/ml ZZ	B05BB01 dovoljenje za promet
1985	natrijev klorid	raztopina za injiciranje	9 mg/ml ZZ	B05BB01 dovoljenje za promet
1986	natrijev klorid	koncentrat za raztopino za infundiranje	5,80%	B05XA03 začasno dovoljenje za promet
1987	natrijev klorid	koncentrat za raztopino za infundiranje	1 M	B05XA03 začasno dovoljenje za promet
1988	natrijev klorid	vehikel za parenteralno uporabo	9 mg/ml ZZ	V07AB dovoljenje za promet
1989	natrijev klorid	raztopina za infundiranje	0,45%	B05BB01 začasno dovoljenje za promet
1990	natrijev klorid, glukoza, brezvodna	raztopina za infundiranje	9 mg/ml, 50 mg/ml	B05BB02 dovoljenje za promet
1991	natrijev klorid, glukoza, brezvodna	raztopina za infundiranje	4,5 mg/ml, 25 mg/ml	B05BB02 dovoljenje za promet
1992	natrijev klorid, kalijev klorid, kalcijev klorid dihidrat	raztopina za infundiranje	8.60 mg/ml, 0.30	B05BB01 dovoljenje za promet

			mg/ml, 0.33 mg/ml		
1993	natrijev klorid, kalijev klorid, kalcijev klorid dihidrat, natrijev laktat	raztopina za infundiranje	6 g/l, 0.40 g/l, 0.27 g/l, 3.20 g/l	ZZ	B05BB01 dovoljenje za promet
1994	natrijev klorid, kalijev klorid, magnezijev klorid heksahidrat, kalcijev klorid dihidrat, natrijev acetat trihidrat, jabolčna kislina	raztopina za infundiranje	6.80 g/l, 0.30 g/l, 0.20 g/l, 0.37 g/l, 3.27 g/l, 0.67 g/l	ZZ	B05BB01 dovoljenje za promet
1995	natrijev klorid, natrijev laktat, kalijev klorid, kalcijev klorid dihidrat	raztopina za infundiranje	6 mg/ml, 3.12 mg/ml, 0.40 mg/ml, 0.27 mg/ml	ZZ	B05BB01 dovoljenje za promet
1996	natrijev kolistimetat	prašek za inhaliranje i.e.	1.662.500 Rp		J01XB01 dovoljenje za promet
1997	natrijev levoitirosinat	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje	514 µg	ZZ	H03AA01 začasno dovoljenje za promet
1998	natrijev levoitirosinat	tableta	100 µg	Rp	H03AA01 dovoljenje za promet
1999	natrijev levoitirosinat	tableta	150 µg	Rp	H03AA01 dovoljenje za promet
2000	natrijev levoitirosinat	tableta	25 µg	Rp	H03AA01 dovoljenje za promet
2001	natrijev levoitirosinat	tableta	50 µg	Rp	H03AA01 dovoljenje za promet
2002	natrijev metamizolat	peroralne kapljice, raztopina	500 mg	Rp	N02BB02 dovoljenje za promet
2003	natrijev metamizolat	raztopina za injiciranje	500 mg	ZZ	N02BB02 dovoljenje za promet
2004	natrijev metamizolat	tableta	500 mg	Rp	N02BB02 dovoljenje za promet
2005	natrijev oksibat	peroralna raztopina	500 mg/ml	Rp/Spec	N07XX04 dovoljenje za promet
2006	natrijev selenit	raztopina za injiciranje	200 µg	ZZ	A12CE02 začasno dovoljenje za promet
2007	natrijev varfarinat	tableta	3 mg	Rp	B01AA03 dovoljenje za promet

2008	nebivolol	tableta	5 mg	Rp	C07AB12	dovoljenje za promet
2009	nebivolol, hidroklorotiazid	filmsko obložena tabletta	5 mg, 12.50 mg	Rp	C07BB12	dovoljenje za promet
2010	neomicin, bacitracin	mazilo	3500 i.e., 500 i.e.	Rp	D06AX04	dovoljenje za promet
2011	neomicin, bacitracin	mazilo za oko	3500 i.e., 250 i.e.	Rp	S01AA30	brez pravnega statusa
2012	neostigmin	raztopina za injiciranje	0,5 mg/ml	ZZ	N07AA01	začasno dovoljenje za promet
2013	nepafenak	kapljice za oko, suspenzija	1 mg/ml	Rp	S01BC10	dovoljenje za promet
2014	nepafenak	kapljice za oko, suspenzija	3 mg/ml	Rp	S01BC10	dovoljenje za promet
2015	netupitant/palonosetron	kapsula, trda	300 mg/0,5 mg	Rp	A04AA55	dovoljenje za promet
2016	nifedipin	tableta s podaljšanim sproščanjem	20 mg	Rp	C08CA05	dovoljenje za promet
2017	nifedipin	tableta s podaljšanim sproščanjem	30 mg	Rp	C08CA05	dovoljenje za promet
2018	nifedipin	tableta s podaljšanim sproščanjem	40 mg	Rp	C08CA05	dovoljenje za promet
2019	nifedipin	tableta s podaljšanim sproščanjem	60 mg	Rp	C08CA05	dovoljenje za promet
2020	nilotinib	kapsula, trda	150 mg	H/Rp	L01XE08	dovoljenje za promet
2021	nilotinib	kapsula, trda	200 mg	H/Rp	L01XE08	dovoljenje za promet
2022	nimesulid	tableta	100 mg	Rp	M01AX17	dovoljenje za promet
2023	nimodipin	filmsko obložena tabletta	30 mg	H/Rp, Rp	C08CA06	dovoljenje za promet
2024	nintedanib	kapsula, mehka	100 mg	Rp/Spec	L01XE31	dovoljenje za promet
2025	nintedanib	kapsula, mehka	150 mg	Rp/Spec	L01XE31	dovoljenje za promet
2026	nistatin	peroralna suspenzija	100.000 i.e./ml		A07AA02	začasno dovoljenje za promet
2027	nistatin, neomicin,	mehka vaginalna	100.000	Rp	G01AA51	začasno dovoljenje za promet

	polimiksin B	kapsula i.e., 35.000 i.e., 35.000 i.e.	i.e., 35.000 i.e., 35.000 i.e.	
2028	nitrazepam	tableta 5 mg	Rp	N05CD02 dovoljenje za promet
2029	nitrofurantoin	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda 100 mg	Rp	J01XE01 začasno dovoljenje za promet
2030	nitrofurantoin	kapsula, trda 100 mg	Rp	J01XE01 začasno dovoljenje za promet
2031	nitrofurantoin	kapsula, trda 50 mg	Rp	J01XE01 začasno dovoljenje za promet
2032	nitrofurantoin	peroralna suspenzija 25 mg/5 ml	Rp	J01XE01 začasno dovoljenje za promet
2033	nitrofurantoin	tableta 50 mg	Rp	J01XE01 začasno dovoljenje za promet
2034	nitrofurantoin	tableta s podaljšanim sproščanjem	Rp	J01XE01 brez pravnega statusa
2035	nitroprusid	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje prašek za raztopino za infundiranje	ZZ 50 mg	C02DD01 začasno dovoljenje za promet
2036	nitroprusid	prašek za raztopino za infundiranje	ZZ 50 mg	C02DD01 začasno dovoljenje za promet
2037	nivolumab	koncentrat za raztopino za infundiranje	10 mg/ml H	L01XC17 dovoljenje za promet
2038	nomegestrol/estradiol	filmско obložena tableta 2,5 mg/1,5 mg	Rp	G03AA14 dovoljenje za promet
2039	nonakog alfa	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje 1000 i.e.	H/Rp	B02BD09 dovoljenje za promet
2040	nonakog alfa	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje 2000 i.e.	H/Rp	B02BD09 dovoljenje za promet
2041	nonakog alfa	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje 500 i.e.	H/Rp	B02BD09 dovoljenje za promet
2042	nordrenalin	raztopina za injiciranje 1 mg/ml transdermalni obliž	ZZ 6 mg + 600 ug /obliž	C01CA03 začasno dovoljenje za promet
2043	norelgestromin/ethinodiol	tableta 5 mg	Rp	G03AA13 dovoljenje za promet
2044	noretisteron	filmsko obložena 0.50 mg +	Rp	G03DC02 dovoljenje za promet
2045	noretisteron in estrogen	filmsko obložena 0.50 mg +	Rp	G03FA01 dovoljenje za promet

2046	noretisteron in estrogen	tableta filmsko obložena tableta	1 mg 1 mg + 2 mg	Rp	G03FA01	dovoljenje za promet
2047	noretisteron in estrogen	tableta filmsko obložena tableta	estradiol 1 mg/noretister eronacetat 1 mg + estradiol 1 mg	Rp	G03FB05	dovoljenje za promet
2048	noretisteron in estrogen	tableta filmsko obložena tableta	estradiol 2 mg/estradi ol 2 mg + noretistero nacetat 1 mg/estradi ol 1 mg	Rp	G03FB05	dovoljenje za promet
2049	norfloksacin	tableta filmsko obložena tableta	400 mg	Rp	J01MA06	dovoljenje za promet
2050	norgestrel in estrogen	tableta obložena tableta	0.50 mg + 2 mg	Rp	G03FB01	dovoljenje za promet
2051	norgestrel in estrogen	raztopina za injiciranje		ZZ	G03FB01	brez pravnega statusa
2052	obidoksim	raztopina za injiciranje	250 mg/ml	ZZ	V03AB13	začasno dovoljenje za promet
2053	obinutuzumab	koncentrat za raztopino za infundiranje	1000 mg	H	L01XC15	dovoljenje za promet
2054	ofatumumab	koncentrat za raztopino za infundiranje	20 mg/ml	H	L01XC10	dovoljenje za promet
2055	oksaliplatin	koncentrat za raztopino za infundiranje	5 mg/ml	H	L01XA03	dovoljenje za promet
2056	oksaliplatin	prašek za raztopino za infundiranje	5 mg/ml	H	L01XA03	dovoljenje za promet

2057	oksažepam	tableta	10 mg	Rp	N05BA04	dovoljenje za promet
2058	oksibuprokain	raztopina za injiciranje transdermalni obliž	1% 3,9 mg/ 24 h	ZZ Rp	S01HA02 G04BD04	brez pravnega statusa dovoljenje za promet
2059	oksibutinin	filmsko obložena tabletta	4.48 mg	Rp/Spec	N02AA05	dovoljenje za promet
2060	oksikodon	filmsko obložena tabletta	8.97 mg	Rp/Spec	N02AA05	dovoljenje za promet
2061	oksikodon	raztopina za injiciranje	20 mg/2 ml	ZZ	N02AA05	začasno dovoljenje za promet
2062	oksikodon	tableta s podaljšanim sproščanjem	17.93 mg	Rp/Spec	N02AA05	dovoljenje za promet
2063	oksikodon	tableta s podaljšanim sproščanjem	35.86 mg	Rp/Spec	N02AA05	dovoljenje za promet
2064	oksikodon	tableta s podaljšanim sproščanjem	4.48 mg	Rp/Spec	N02AA05	dovoljenje za promet
2065	oksikodon	tableta s podaljšanim sproščanjem	53.90 mg	Rp/Spec	N02AA05	dovoljenje za promet
2066	oksikodon	tableta s podaljšanim sproščanjem	71.70 mg	Rp/Spec	N02AA05	dovoljenje za promet
2067	oksikodon	tableta s podaljšanim sproščanjem	8.97 mg	Rp/Spec	N02AA05	dovoljenje za promet
2068	oksikodon	tableta s podaljšanim sproščanjem	18 mg/9 mg	Rp/Spec	N02AA05	dovoljenje za promet
2069	oksikodon, nalokson	tableta s podaljšanim sproščanjem	2.25 mg/1.13 mg	Rp/Spec	N02AA55	dovoljenje za promet
2070	oksikodon, nalokson	tableta s podaljšanim sproščanjem	27 mg/13.50 mg	Rp/Spec	N02AA55	dovoljenje za promet
2071	oksikodon, nalokson	tableta s podaljšanim sproščanjem	36 mg/18 mg	Rp/Spec	N02AA55	dovoljenje za promet
2072	oksikodon, nalokson	tableta s podaljšanim sproščanjem	4.50 mg	Rp/Spec	N02AA55	dovoljenje za promet
2073	oksikodon, nalokson	tableta s podaljšanim				

2074	oksilodon, nalokson	sproščanjem tableta s podaljšanim sproščanjem	m/2.25 mg	Rp/Spec	N02AA55	dovoljenje za promet
2075	oksimetazolin	kapljice za nos, raztopina	9 mg/4.50 mg	BRp	R01AA05	dovoljenje za promet
2076	oksitocin	koncentrat za raztopino za infundiranje / raztopina za injiciranje	0,44 mg/ml	H	H01BB02	dovoljenje za promet
2077	okxitocin	koncentrat za raztopino za infundiranje / raztopina za injiciranje	10 i.e.	H	H01BB02	dovoljenje za promet
2078	okxitocin	pršilo za nos, raztopina filmsko obložena tableta	40 i.e./ml	Rp	H01BB02	dovoljenje za promet
2079	okskarbazepin	filmsko obložena tableta	150 mg	Rp	N03AF02	dovoljenje za promet
2080	okskarbazepin	filmsko obložena tableta	300 mg	Rp	N03AF02	dovoljenje za promet
2081	okskarbazepin	filmsko obložena tableta	600 mg	Rp	N03AF02	dovoljenje za promet
2082	oktokog alfa	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	1000 i.e.	H/Rp, ZZ	B02BD02	dovoljenje za promet
2083	oktokog alfa	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	1500 i.e.	ZZ	B02BD02	dovoljenje za promet
2084	oktokog alfa	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	2000 i.e.	H/Rp, ZZ	B02BD02	dovoljenje za promet
2085	oktokog alfa	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	250 i.e.	H/Rp, ZZ	B02BD02	dovoljenje za promet
2086	oktokog alfa	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	3000 i.e.	H/Rp, ZZ	B02BD02	dovoljenje za promet
2087	oktokog alfa	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	500 i.e.	H/Rp, ZZ	B02BD02	dovoljenje za promet
2088	oktreotid	prašek in vekihel za	10 mg	ZZ	H01CB02	dovoljenje za promet

		suspenzijo za injiciranje			
2089	oktreotid	prašek in vzhikel za suspenzijo za injiciranje	20 mg	ZZ	H01CB02 dovoljenje za promet
2090	oktreotid	prašek in vzhikel za suspenzijo za injiciranje	30 mg	ZZ	H01CB02 dovoljenje za promet
2091	oktreotid	raztopina za injiciranje	0,05 mg/ml	H/Rp	H01CB02 dovoljenje za promet
2092	oktreotid	raztopina za injiciranje	0,5 mg/ml	H/Rp	H01CB02 dovoljenje za promet
2093	oktreotid	raztopina za injiciranje	0,1 mg/ml	H/Rp	H01CB02 dovoljenje za promet
2094	oktreotid	raztopina za injiciranje ali infundiranje	0,05 mg/ml	H/Rp	H01CB02 dovoljenje za promet
2095	oktreotid	raztopina za injiciranje ali infundiranje	0,1 mg/ml	H/Rp	H01CB02 dovoljenje za promet
2096	oktreotid	raztopina za injiciranje ali infundiranje	0,5 mg/ml	H/Rp	H01CB02 dovoljenje za promet
2097	olaflur	dentalna raztopina	1%	Rp	A01AA03 začasno dovoljenje za promet
2098	olaflur	dentalni gel	1,25%	Rp	A01AA03 začasno dovoljenje za promet
2099	olanzapin	filmsko obložena tableta	10 mg	Rp	N05AH03 dovoljenje za promet
2100	olanzapin	filmsko obložena tableta	15 mg	Rp	N05AH03 dovoljenje za promet
2101	olanzapin	filmsko obložena tableta	2,5 mg	Rp	N05AH03 dovoljenje za promet
2102	olanzapin	filmsko obložena tableta	20 mg	Rp	N05AH03 dovoljenje za promet
2103	olanzapin	filmsko obložena tableta	5 mg	Rp	N05AH03 dovoljenje za promet
2104	olanzapin	filmsko obložena tableta	7,5 mg	Rp	N05AH03 dovoljenje za promet
2105	olanzapin	obložena tableta	10 mg	Rp	N05AH03 dovoljenje za promet

2106	olanzapin	obložena tabletta	15 mg	Rp	N05AH03	dovoljenje za promet
2107	olanzapin	obložena tabletta	20 mg	Rp	N05AH03	dovoljenje za promet
2108	olanzapin	obložena tabletta	5 mg	Rp	N05AH03	dovoljenje za promet
2109	olanzapin	orodisperzibilna tabletta	10 mg	Rp	N05AH03	dovoljenje za promet
2110	olanzapin	orodisperzibilna tabletta	15 mg	Rp	N05AH03	dovoljenje za promet
2111	olanzapin	orodisperzibilna tabletta	20 mg	Rp	N05AH03	dovoljenje za promet
2112	olanzapin	orodisperzibilna tabletta	5 mg	Rp	N05AH03	dovoljenje za promet
2113	olanzapin	orodisperzibilna tabletta	7,5 mg	Rp	N05AH03	dovoljenje za promet
2114	olanzapin	orodisperzibilni film	10 mg	Rp	N05AH03	dovoljenje za promet
2115	olanzapin	orodisperzibilni film	15 mg	Rp	N05AH03	dovoljenje za promet
2116	olanzapin	orodisperzibilni film	20 mg	Rp	N05AH03	dovoljenje za promet
2117	olanzapin	orodisperzibilni film	5 mg	Rp	N05AH03	dovoljenje za promet
2118	olanzapin	prašek in vzhikel za suspenzijo za injiciranje s podaljšanim sproščanjem	210 mg	ZZ	N05AH03	dovoljenje za promet
2119	olanzapin	prašek in vzhikel za suspenzijo za injiciranje s podaljšanim sproščanjem	300 mg	ZZ	N05AH03	dovoljenje za promet
2120	olanzapin	prašek in vzhikel za suspenzijo za injiciranje s podaljšanim sproščanjem	405 mg	ZZ	N05AH03	dovoljenje za promet
2121	olanzapin	prašek za raztopino za injiciranje	10 mg	H	N05AH03	dovoljenje za promet
2122	olanzapin	tableta	10 mg	Rp	N05AH03	dovoljenje za promet
2123	olanzapin	tableta	15 mg	Rp	N05AH03	dovoljenje za promet

2124	olanzapin	tableta	2,5 mg	Rp	N05AH03	dovoljenje za promet
2125	olanzapin	tableta	20 mg	Rp	N05AH03	dovoljenje za promet
2126	olanzapin	tableta	5 mg	Rp	N05AH03	dovoljenje za promet
2127	olanzapin	tableta	7,5 mg	Rp	N05AH03	dovoljenje za promet
2128	olaparib	kapsula, trda	50 mg	Rp/Spec	L01XX46	dovoljenje za promet
2129	olodaterol, tiotropijev bromid	raztopina za inhaliranje	2,5 µg/2,5 µg	Rp	R03AL06	dovoljenje za promet
2130	olopatadin	kapljice zaoko, raztopina	1 mg/ml	Rp	S01GX09	dovoljenje za promet
2131	omalizumab	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje	150 mg	ZZ	R03DX05	dovoljenje za promet
2132	omalizumab	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje	75 mg	ZZ	R03DX05	dovoljenje za promet
2133	omalizumab	raztopina za injiciranje	150 mg	H/Rp	R03DX05	dovoljenje za promet
2134	omalizumab	raztopina za injiciranje	75 mg	H/Rp	R03DX05	dovoljenje za promet
2135	ombitasvir/paritaprevir/riton avir	filmsko obložena tabletta	12,5 mg/75 mg/50 mg	Rp/Spec	J05AX67	dovoljenje za promet
2136	omeprazol	gastrorezistentna kapsula, trda	10 mg	Rp	A02BC01	dovoljenje za promet
2137	omeprazol	gastrorezistentna kapsula, trda	20 mg	Rp	A02BC01	dovoljenje za promet
2138	omeprazol	gastrorezistentna kapsula, trda	40 mg	Rp	A02BC01	dovoljenje za promet
2139	omeprazol	kapsula, trda	10 mg	Rp	A02BC01	dovoljenje za promet
2140	omeprazol	kapsula, trda	20 mg	Rp	A02BC01	dovoljenje za promet
2141	omeprazol	kapsula, trda	40 mg	Rp	A02BC01	dovoljenje za promet
2142	omeprazol	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje	40 mg	H	A02BC01	dovoljenje za promet
2143	omeprazol	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	40 mg	H	A02BC01	dovoljenje za promet

2144	ondansetron	filmsko obložena tabletta	4 mg	Rp		A04AA01	dovoljenje za promet
2145	ondansetron	filmsko obložena tabletta	8 mg	Rp		A04AA01	dovoljenje za promet
2146	ondansetron	raztopina za injiciranje ali infundiranje	2 mg/ml	ZZ		A04AA01	dovoljenje za promet
2147	orlistat	kapsula, trda	120 mg	Rp		A08AB01	dovoljenje za promet
2148	orlistat	kapsula, trda	60 mg	BRp		A08AB01	dovoljenje za promet
2149	orlistat	žvečljiva tabletta	27 mg	BRp		A08AB01	dovoljenje za promet
2150	oseltamivir	kapsula, trda	30 mg	Rp		J05AH02	dovoljenje za promet
2151	oseltamivir	kapsula, trda	45 mg	Rp		J05AH02	dovoljenje za promet
2152	oseltamivir	kapsula, trda	75 mg	Rp		J05AH02	dovoljenje za promet
2153	oseltamivir	prašek za peroralno suspenzijo	12 mg/ml	Rp		J05AH02	dovoljenje za promet
2154	osimertinib	filmsko obložena tabletta	80 mg	Rp/Spec.		L01XE35	dovoljenje za promet
2155	oslabljeni rotavirusi	peroralna suspenzija		ZZ		J07BH01	dovoljenje za promet
2156	oslabljeni rotavirusi	prašek in vekihel za peroralno suspenzijo		ZZ		J07BH01	dovoljenje za promet
2157	paklitaksel	koncentrat za raztopino za infundiranje	6 mg/ml	H		L01CD01	dovoljenje za promet
2158	paklitaksel	prašek za disperzijo za infundiranje	5 mg/ml	H		L01CD01	dovoljenje za promet
2159	paliperidon	suspenzija za injiciranje s podaljšanim sproščanjem	100 mg	H/Rp		N05AX13	dovoljenje za promet
2160	paliperidon	suspenzija za injiciranje s podaljšanim sproščanjem	150 mg	H/Rp		N05AX13	dovoljenje za promet

2161	paliperidon	suspenzija za injiciranje s podaljšanim sproščanjem	25 mg	H/Rp	N05AX13	dovoljenje za promet
2162	paliperidon	suspenzija za injiciranje s podaljšanim sproščanjem	50 mg	H/Rp	N05AX13	dovoljenje za promet
2163	paliperidon	suspenzija za injiciranje s podaljšanim sproščanjem	75 mg	H/Rp	N05AX13	dovoljenje za promet
2164	paliperidon	tableta s podaljšanim sproščanjem	12 mg	Rp	N05AX13	dovoljenje za promet
2165	paliperidon	tableta s podaljšanim sproščanjem	3 mg	Rp	N05AX13	dovoljenje za promet
2166	paliperidon	tableta s podaljšanim sproščanjem	6 mg	Rp	N05AX13	dovoljenje za promet
2167	paliperidon	tableta s podaljšanim sproščanjem	9 mg	Rp	N05AX13	dovoljenje za promet
2168	palivizumab	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	100 mg	ZZ	J06BB16	dovoljenje za promet
2169	palivizumab	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	50 mg	ZZ	J06BB16	dovoljenje za promet
2170	palivizumab	raztopina za injiciranje	100 mg/ml	ZZ	J06BB16	dovoljenje za promet
2171	palonosetron	raztopina za injiciranje	250 µg	H	A04AA05	dovoljenje za promet
2172	pamidronska kislina	koncentrat za raztopino za infundiranje	25.50 mg	ZZ	M05BA03	dovoljenje za promet
2173	pamidronska kislina	koncentrat za raztopino za infundiranje	50.40 mg	ZZ	M05BA03	dovoljenje za promet
2174	pamidronska kislina	koncentrat za	75.60 mg	ZZ	M05BA03	dovoljenje za promet

		raztopino za infundiranje				
2175	panitumumab	koncentrat za raztopino za infundiranje	20 mg/ml	H	L01XC08	dovoljenje za promet
2176	panobinostat	kapsula, trda	10 mg	Rp/Spec	L01XX42	dovoljenje za promet
2177	panobinostat	kapsula, trda	15 mg	Rp/Spec	L01XX42	dovoljenje za promet
2178	panobinostat	kapsula, trda	20 mg	Rp/Spec	L01XX42	dovoljenje za promet
2179	pantoprazol	gastrorezistentna tableta	20 mg	BRp, Rp	A02BC02	dovoljenje za promet
2180	pantoprazol	gastrorezistentna tableta	40 mg	Rp	A02BC02	dovoljenje za promet
2181	pantoprazol	prašek za raztopino za injiciranje	40 mg	H	A02BC02	dovoljenje za promet
2182	pantoprazol	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	40 mg	H	A02BC02	dovoljenje za promet
2183	papiloma virus, tipi 16, 18	suspenzija za injiciranje		ZZ	J07BM02	dovoljenje za promet
2184	paracetamol	filmsko obložena tableta	500 mg	BRp	N02BE01	dovoljenje za promet
2185	paracetamol	orodisperzibilna tabletta	500 mg	BRp	N02BE01	dovoljenje za promet
2186	paracetamol	peroralna suspenzija	120 mg/5 ml	BRp	N02BE01	dovoljenje za promet
2187	paracetamol	peroralna suspenzija	250 mg/5 ml	BRp	N02BE01	dovoljenje za promet
2188	paracetamol	peroralna suspenzija	40 mg/ml	BRp	N02BE01	dovoljenje za promet
2189	paracetamol	prašek za peroralno raztopino	500 mg	BRp	N02BE01	dovoljenje za promet
2190	paracetamol	raztopina za infundiranje	10 mg/ml	ZZ	N02BE01	dovoljenje za promet
2191	paracetamol	sirup	120 mg/5 ml	BRp	N02BE01	dovoljenje za promet

		ml		
2192	paracetamol	svečka	120 mg	BRp
2193	paracetamol	tableta	1000 mg	Rp
2194	paracetamol	tableta	500 mg	BRp, Rp
2195	parikalcitol	kapsula, mehka	1 µg/ml	Rp
2196	parikalcitol	kapsula, mehka	2 µg/ml	Rp
2197	parikalcitol	raztopina za injiciranje	2 µg/ml	H05BX02
2198	parikalcitol	raztopina za injiciranje	5 µg/ml	H05BX02
2199	paroksetin	filmsko obložena tabletta	20 mg	Rp
2200	paroksetin	filmsko obložena tabletta	30 mg	Rp
2201	paroksetin	filmsko obložena tabletta	40 mg	Rp
2202	pasireotid	prašek in vzhikel za suspenzijo za injiciranje	40 mg	ZZ
2203	pasireotid	prašek in vzhikel za suspenzijo za injiciranje	60 mg	ZZ
2204	pasireotid	raztopina za injiciranje	0,6 mg	H/Rp
2205	pasireotid	raztopina za injiciranje	0,9 mg	H/Rp
2206	patent modro	raztopina za injiciranje	25 mg/ml	ZZ
2207	pazopanib	filmsko obložena tabletta	200 mg	Rp/Spec
2208	pazopanib	filmsko obložena tabletta	400 mg	Rp/Spec
2209	pegaspargaza	raztopina za injiciranje	3750 i.e./ml	L01XX24
2210	pegaspargaza	raztopina za injiciranje	750 i.e./ml	L01XX24
2211	pegfilgrastim	raztopina za injiciranje	6 mg/	H/Rp
				L03AA13
				dovoljenje za promet
				N02BE01
				N02BE01
				N02BE01
				H05BX02
				N06AB05
				H01CB05
				H01CE11
				L01XE11
				L01XX24
				začasno dovoljenje za promet
				L01XX24
				začasno dovoljenje za promet
				L03AA13
				dovoljenje za promet

2212	peginterferon alfa-2a	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	135 µg	H/Rp	L03AB11	dovoljenje za promet
2213	peginterferon alfa-2a	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	180 µg	H/Rp	L03AB11	dovoljenje za promet
2214	peginterferon alfa-2b	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	100 µg	H/Rp	L03AB10	dovoljenje za promet
2215	peginterferon alfa-2b	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	120 µg	H/Rp	L03AB10	dovoljenje za promet
2216	peginterferon alfa-2b	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	150 µg	H/Rp	L03AB10	dovoljenje za promet
2217	peginterferon alfa-2b	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	80 µg	H/Rp	L03AB10	dovoljenje za promet
2218	pegvisomant	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	10 mg	Rp	H01AX01	dovoljenje za promet
2219	pegvisomant	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	15 mg	Rp	H01AX01	dovoljenje za promet
2220	pegvisomant	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	20 mg	Rp	H01AX01	dovoljenje za promet
2221	pegvisomant	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	25 mg	H/Rp	H01AX01	dovoljenje za promet
2222	pegvisomant	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	30 mg	H/Rp	H01AX01	dovoljenje za promet
2223	pembrolizumab	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	50 mg	H	L01XC18	dovoljenje za promet
2224	temetreksed	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	100 mg	H	L01BA04	dovoljenje za promet
2225	temetreksed	prašek za koncentrat za raztopino za	1000 mg	H	L01BA04	dovoljenje za promet

2226	pemetreksed	infundiranje pršek za koncentrat za raztopino za infundiranje	500 mg	H	L01BA04	dovoljenje za promet
2227	penicilamin	tableta	150 mg		M01CC01	začasno dovoljenje za promet
2228	perindopril	filmsko obložena tableta	1.70 mg	Rp	C09AA04	dovoljenje za promet
2229	perindopril	filmsko obložena tableta	3.40 mg	Rp	C09AA04	dovoljenje za promet
2230	perindopril	filmsko obložena tableta	6.79 mg	Rp	C09AA04	dovoljenje za promet
2231	perindopril	filmsko obložena tableta	6.8160 mg	Rp	C09AA04	dovoljenje za promet
2232	perindopril	orodisperzibilna tableta	1.70 mg	Rp	C09AA04	dovoljenje za promet
2233	perindopril	orodisperzibilna tableta	3.34 mg	Rp	C09AA04	dovoljenje za promet
2234	perindopril	orodisperzibilna tableta	3.40 mg	Rp	C09AA04	dovoljenje za promet
2235	perindopril	orodisperzibilna tableta	6.68 mg	Rp	C09AA04	dovoljenje za promet
2236	perindopril	orodisperzibilna tableta	6.79 mg	Rp	C09AA04	dovoljenje za promet
2237	perindopril	tableta	1.67 mg	Rp	C09AA04	dovoljenje za promet
2238	perindopril	tableta	3.34 mg	Rp	C09AA04	dovoljenje za promet
2239	perindopril in amlodipin	tableta	6.68 mg	Rp	C09AA04	dovoljenje za promet
2240	perindopril in amlodipin	tableta	2.3780 mg, 2.50 mg	Rp	C09BB04	dovoljenje za promet
2241	perindopril in amlodipin	tableta	3.34 mg, 10 mg	Rp	C09BB04	dovoljenje za promet
2242	perindopril in amlodipin	tableta	3.34 mg, 5 mg	Rp	C09BB04	dovoljenje za promet
2243	perindopril in amlodipin	tableta	3.40 mg, 10 mg	Rp	C09BB04	dovoljenje za promet
2244	perindopril in amlodipin	tableta	3.40 mg, 5 mg	Rp	C09BB04	dovoljenje za promet

2245	perindopril in amlodipin	tableta	4.7560 mg, 5 mg	Rp	C09BB04	dovoljenje za promet
2246	perindopril in amlodipin	tableta	6.68 mg, 10 mg	Rp	C09BB04	dovoljenje za promet
2247	perindopril in amlodipin	tableta	6.68 mg, 5 mg	Rp	C09BB04	dovoljenje za promet
2248	perindopril in amlodipin	tableta	6.79 mg, 10 mg	Rp	C09BB04	dovoljenje za promet
2249	perindopril in amlodipin	tableta	6.79 mg, 5 mg	Rp	C09BB04	dovoljenje za promet
2250	perindopril in amlodipin	tableta	6.80 mg, 10 mg	Rp	C09BB04	dovoljenje za promet
2251	perindopril in amlodipin	tableta	6.80 mg, 5 mg	Rp	C09BB04	dovoljenje za promet
2252	perindopril, amlodipin in indapamid	filmско obložena tableta	1.6980 mg, 0.6250 mg, 5 mg	Rp	C09BX01	dovoljenje za promet
2253	perindopril, amlodipin in indapamid	filmско obložena tableta	3.3950 mg, 1.25 mg, 10 mg	Rp	C09BX01	dovoljenje za promet
2254	perindopril, amlodipin in indapamid	filmско obložena tableta	3.3950 mg, 1.25 mg, 5 mg	Rp	C09BX01	dovoljenje za promet
2255	perindopril, amlodipin in indapamid	filmско obložena tableta	6.79 mg, 2.50 mg, 10 mg	Rp	C09BX01	dovoljenje za promet
2256	perindopril, amlodipin in indapamid	filmско obložena tableta	6.79 mg, 2.50 mg, 5 mg	Rp	C09BX01	dovoljenje za promet
2257	perindopril, amlodipin in indapamid	tableta	1.67 mg, 5 mg, 0.6250 mg	Rp	C09BX01	dovoljenje za promet
2258	perindopril, amlodipin in	tableta	3.34 mg,	Rp	C09BX01	dovoljenje za promet

	indapamid		10 mg, 1.25 mg	Rp	C09BX01	dovoljenje za promet
2259	perindopril, amlodipin in indapamid	tableta	3.34 mg, 5 mg, 1.25 mg	Rp	C09BX01	dovoljenje za promet
2260	perindopril, amlodipin in indapamid	tableta	6.68 mg, 10 mg, 2.50 mg	Rp	C09BX01	dovoljenje za promet
2261	perindopril, amlodipin in indapamid	tableta	6.68 mg, 5 mg, 2.50 mg	Rp	C09BX01	dovoljenje za promet
2262	perindopril, indapamid	filmško obložena tableta	1.70 mg, 0.625 mg	Rp	C09BA04	dovoljenje za promet
2263	perindopril, indapamid	filmško obložena tableta	3.40 mg, 1.25 mg	Rp	C09BA04	dovoljenje za promet
2264	perindopril, indapamid	filmško obložena tableta	6.79 mg, 2.5 mg	Rp	C09BA04	dovoljenje za promet
2265	perindopril, indapamid	tableta	1.67 mg, 0.625 mg	Rp	C09BA04	dovoljenje za promet
2266	perindopril, indapamid	tableta	3.34 mg, 1.25 mg	Rp	C09BA04	dovoljenje za promet
2267	perindopril, indapamid	tableta	6.68 mg, 2.50 mg	Rp	C09BA04	dovoljenje za promet
2268	perklorati	peroralne kapljice, raztopina	300 mg	Rp	H03BC	začasno dovoljenje za promet
2269	permetrin	krema	50 mg/g	Rp	P03AC04	dovoljenje za promet
2270	permetrin	zdravilni šampon	10 mg/g	BRp	P03AC04	brez pravnega statusa
2271	pertuzumab	koncentrat za raztopino za infundiranje	420 mg	H	L01XC13	dovoljenje za promet
2272	petiolin	raztopina za injiciranje	50 mg/ml	ZZ	N02AB02	začasno dovoljenje za promet
2273	piksantron	präsek za koncentrat za raztopino za	29 mg	H	L01DB11	dovoljenje za promet

		infundiranje			
2274	pilokarpin	filmsko obložena tabletta	5 mg	Rp	N07AX01 dovoljenje za promet
2275	pilokarpin	kapljice za oko, raztopina	0,50%	S01EB01	začasno dovoljenje za promet
2276	pilokarpin	kapljice za oko, raztopina	1%	S01EB01	začasno dovoljenje za promet
2277	pilokarpin	kapljice za oko, raztopina	2%	S01EB01	začasno dovoljenje za promet
2278	pimekrolimus	krema	10 mg	Rp	D11AH02 dovoljenje za promet
2279	pinen, kamfen, cineol, fenhon, borneol, anetol	gastrorezistentna kapsula, mehka	31 mg + 15 mg + 3 mg + 4 mg + 10 mg + 4 mg	Rp	G04BC dovoljenje za promet
2280	piperacilin, tazobaktam	prašek za raztopino za infundiranje	2 g/0,25 g	H	J01CR05 dovoljenje za promet
2281	piperacilin, tazobaktam	prašek za raztopino za infundiranje	4 g/0,50 g	H	J01CR05 dovoljenje za promet
2282	pirazinamid	tableta	500 mg	Rp	J04AK01 dovoljenje za promet
2283	pirfenidon	kapsula, trda	267 mg	Rp/Spec	L04AX05 dovoljenje za promet
2284	piridoksin (vitamin B6)	raztopina za injiciranje	50 mg/2ml	ZZ	A11HA02 začasno dovoljenje za promet
2285	piridoksin (vitamin B6)	raztopina za injiciranje	50 mg/ml	ZZ	A11HA02 začasno dovoljenje za promet
2286	piridoksin (vitamin B6)	tableta	20 mg	Rp	A11HA02 začasno dovoljenje za promet
2287	piridostigmin	obložena tableta	60 mg	Rp	N07AA02 začasno dovoljenje za promet
2288	piritramid	raztopina za injiciranje	7,5 mg/ml	ZZ	N02AC03 začasno dovoljenje za promet
2289	plastični maternični vložki z dodatkom progestogenov	intrauterini dostavni sistem	13,50 mg	ZZ	G02BA03 dovoljenje za promet
2290	plastični maternični vložki z dodatkom progestogenov	intrauterini dostavni sistem	52 mg	ZZ	G02BA03 dovoljenje za promet
2291	pleriksafor	raztopina za injiciranje	20 mg/ml	H	L03AX16 dovoljenje za promet

2292	polidokanol	raztopina za injiciranje	0,50%	ZZ		C05BB02	začasno dovoljenje za promet
2293	polidokanol	raztopina za injiciranje	1%	ZZ		C05BB02	začasno dovoljenje za promet
2294	polidokanol	raztopina za injiciranje	2%	ZZ		C05BB02	začasno dovoljenje za promet
2295	polidokanol	raztopina za injiciranje	3%	ZZ		C05BB02	začasno dovoljenje za promet
2296	poliheksanid	dermalna raztopina	200 mg/ml			D08AC05	začasno dovoljenje za promet
2297	polikrezulen	vaginalna raztopina	360 mg/ml			G01AX03	začasno dovoljenje za promet
2298	pomalidomid	kapsula, trda	3 mg	Rp/Spec	L04AX06	dovolenje za promet	
2299	pomalidomid	kapsula, trda	4 mg	Rp/Spec	L04AX06	dovolenje za promet	
2300	posakonazol	gastrorezistentna tabletta	100 mg	Rp	J02AC04	dovolenje za promet	
2301	posakonazol	koncentrat za raztopino za infundiranje	300 mg	H	J02AC04	dovolenje za promet	
2302	posakonazol	peroralna suspenzija	40 mg/ml	Rp	J02AC04	dovolenje za promet	
2303	povidon-jod	vaginalna globula	20 mg	BRp	G01AX11	dovolenje za promet	
2304	pramipeksol	tableta	0,088 mg	Rp	N04BC05	dovolenje za promet	
2305	pramipeksol	tableta	0,18 mg	Rp	N04BC05	dovolenje za promet	
2306	pramipeksol	tableta	0,35 mg	Rp	N04BC05	dovolenje za promet	
2307	pramipeksol	tableta	0,7 mg	Rp	N04BC05	dovolenje za promet	
2308	pramipeksol	tableta	1,10 mg	Rp	N04BC05	dovolenje za promet	
2309	pramipeksol	tableta s podaljšanim sproščanjem	0,26 mg	Rp	N04BC05	dovolenje za promet	
2310	pramipeksol	tableta s podaljšanim sproščanjem	0,52 mg	Rp	N04BC05	dovolenje za promet	
2311	pramipeksol	tableta s podaljšanim sproščanjem	1,05 mg	Rp	N04BC05	dovolenje za promet	
2312	prasugrel	tableta s podaljšanim sproščanjem	2,1 mg	Rp	N04BC05	dovolenje za promet	
2313	prasugrel	filmsko obložena tabletta	10 mg	Rp/Spec	B01AC22	dovolenje za promet	
2314	prasugrel	filmsko obložena	5 mg	Rp/Spec	B01AC22	dovolenje za promet	

	tableta	tableta	19.02 mg	Rp	C10AA03	dovoljenje za promet
2315	pravastatin	suspenzija za injiciranje	ZZ	J07BC01	dovoljenje za promet	
2316	prečiščen antigen virusa hepatitisa tipa B (za dializne bolnike)	suspenzija za injiciranje	ZZ	J07BC01	dovoljenje za promet	
2317	prečiščen antigen virusa hepatitisa tipa B (za odrasle)	suspenzija za injiciranje	ZZ	J07BC01	dovoljenje za promet	
2318	prečiščen antigen virusa hepatitisa tipa B (za otroke)	suspenzija za injiciranje	ZZ	J07BC01	dovoljenje za promet	
2319	prečiščeni in vezani pneumokokni polisaharidni antigeni (serotipov 1, 3, 4, 5, 6A, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19A, 19F in 23F)	suspenzija za injiciranje	ZZ	J07AL02	dovoljenje za promet	
2320	prečiščeni in vezani pneumokokni polisaharidni antigeni (serotipov 1, 4, 5, 6B, 7F, 9V, 14, 18C, 19F in 23F)	suspenzija za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	ZZ	J07AL52	dovoljenje za promet	
2321	prečiščeni pnevmokokni polisaharidni antigeni (serotipov 1, 2, 3, 4, 5, 6B, 7F, 8, 9N, 9V, 10A, 11A, 12F, 14, 15B, 17F, 18C, 19F, 19A, 20, 22F, 23F in 33F)	raztopina za injiciranje	ZZ	J07AL01	začasno dovoljenje za promet	
2322	prednizolon	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje ali infundiranje	10 mg	H02AB06	začasno dovoljenje za promet	
2323	prednizolon	tableta	25 mg	H02AB06	začasno dovoljenje za promet	
2324	prednizolon	tableta	5 mg	H02AB06	začasno dovoljenje za promet	
2325	prednizolon	tableta s prirejenim	1 mg	Rp	H02AB07	dovoljenje za promet

		sproščanjem			
2326	prednizon	tableta s prijenjem	2 mg	Rp	H02AB07
2327	prednizon	tableta s prijenjem	5 mg	Rp	H02AB07
2328	pregabalin	kapsula, trda	100 mg	Rp	N03AX16
2329	pregabalin	kapsula, trda	150 mg	Rp	N03AX16
2330	pregabalin	kapsula, trda	200 mg	Rp	N03AX16
2331	pregabalin	kapsula, trda	225 mg	Rp	N03AX16
2332	pregabalin	kapsula, trda	25 mg	Rp	N03AX16
2333	pregabalin	kapsula, trda	300 mg	Rp	N03AX16
2334	pregabalin	kapsula, trda	50 mg	Rp	N03AX16
2335	pregabalin	kapsula, trda	75 mg	Rp	N03AX16
2336	pregabalin	peroralna raztopina	20 mg/ml	Rp	N03AX16
2337	primidon	tableta	250 mg	Rp	N03AA03
2338	progesteron	kapsula, mehka	100 mg	Rp	G03DA04
2339	progesteron	vaginalna tableta	100 mg	Rp	G03DA04
2340	progesteron	vaginalni gel	80 mg/g	Rp	G03DA04
2341	progesteron	transedmalni gel	1%	Rp	G03DA04
2342	progvanilijev klorid, atovakon	filmško obložena tableta	100 mg/250 mg	Rp	P01BB51
2343	prokarbazin	kapsula, trda	50 mg	ZZ	L01XB01
2344	proksimetakain	kapljice za oko, raztopina	5 mg/ml	ZZ	S01HA04
2345	promazin	obložena tableta	22,1547 mg	Rp	N05AA03
2346	promazin	obložena tableta	88.62 mg	Rp	N05AA03
2347	propafenon	filmško obložena tableta	135.54 mg	Rp	C01BC03
2348	propafenon	filmško obložena	271 mg	Rp	C01BC03

		tableta		Rp	
2349	propiltouracil	tableta	50 mg	Rp	
2350	propiverin	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda	27.28 mg	Rp	dovoljenje za promet
2351	propiverin	kapsula s prirejenim sproščanjem, trda	40.92 mg	Rp	dovoljenje za promet
2352	propiverin	obložena tableta	13.64 mg	Rp	dovoljenje za promet
2353	propofol	emulzija za injiciranje ali infundiranje	10 mg/ml	ZZ	N01AX10
2354	propofol	emulzija za injiciranje ali infundiranje	20 mg/ml	ZZ	N01AX10
2355	propranolol	tableta	40 mg	Rp	dovoljenje za promet
2356	protamin	raztopina za injiciranje ali infundiranje	10 mg	H	V03AB14
2357	protionamid	tableta	250 mg	Rp	
2358	protirelin	raztopina za injiciranje	0.2 mg/ml	ZZ	J04AD01
2359	protirelin	raztopina za injiciranje	100 µg/ml	ZZ	V04CJ02
2360	protiserum proti kačjim strupom	koncentrat za raztopino za infundiranje		ZZ	V04CJ02
2361	protiserum proti kačjim strupom	raztopina za infundiranje		ZZ	J06AA03
2362	protiserum proti kačjim strupom	raztopina za injiciranje		ZZ	J06AA03
2363	protiserum proti strupu črne vdove (lat. <i>Latroductus mactans</i>)	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	6000 antiveninskih enot/viala	ZZ	brez pravnega statusa
2364	raloksifen	filmsko obložena tableta	56 mg	Rp	G03XC01
2365	raltegravir	filmsko obložena tableta	400 mg	Rp/Spec	J05AX08

2366	ramipril	tableta	1.25 mg	Rp	C09AA05	dovoljenje za promet
2367	ramipril	tableta	10 mg	Rp	C09AA05	dovoljenje za promet
2368	ramipril	tableta	2.50 mg	Rp	C09AA05	dovoljenje za promet
2369	ramipril	tableta	5 mg	Rp	C09AA05	dovoljenje za promet
2370	ramipril in amlodipin	kapsula, trda	10 mg, 10 mg	Rp	C09BB07	dovoljenje za promet
2371	ramipril in amlodipin	kapsula, trda	10 mg, 5 mg	Rp	C09BB07	dovoljenje za promet
2372	ramipril in amlodipin	kapsula, trda	2.50 mg, 5 mg	Rp	C09BB07	dovoljenje za promet
2373	ramipril in amlodipin	kapsula, trda	5 mg, 10 mg	Rp	C09BB07	dovoljenje za promet
2374	ramipril in amlodipin	kapsula, trda	5 mg, 5 mg	Rp	C09BB07	dovoljenje za promet
2375	ramipril, hidroklorotiazid	tableta	2.50 mg, 12.50 mg	Rp	C09BA05	dovoljenje za promet
2376	ramipril, hidroklorotiazid	tableta	5 mg, 12.50 mg	Rp	C09BA05	dovoljenje za promet
2377	ramipril, hidroklorotiazid	tableta	5 mg, 25 mg	Rp	C09BA05	dovoljenje za promet
2378	ramucirumab	koncentrat za raztopino za infundiranje	10 mg/ml	H	L01XC21	dovoljenje za promet
2379	ranibizumab	raztopina za injiciranje	10 mg/ml	ZZ	S01LA04	dovoljenje za promet
2380	ranitidin	filmsko obložena tableta	150 mg	BRp, Rp	A02BA02	dovoljenje za promet
2381	ranitidin	filmsko obložena tableta	300 mg	Rp	A02BA02	dovoljenje za promet
2382	ranitidin	raztopina za injiciranje ali infundiranje	25 mg/ml	ZZ	A02BA02	dovoljenje za promet
2383	ranolazin	tableta s podaljšanim sproščanjem	375 mg	Rp	C01EB18	dovoljenje za promet
2384	ranolazin	tableta s podaljšanim	500 mg	Rp	C01EB18	dovoljenje za promet

		sproščanjem			
2385	ranolazin	tableta s podaljšanim sproščanjem	750 mg	Rp	C01EB18
2386	razagilin	tableta	1 mg	Rp	N04BD02
2387	razni alergenski ekstrakti	peroralni liofilizat		H/Rp	V01AA02
2388	razni alergenski ekstrakti	podježična tableta		Rp/Spec	V01AA02
2389	razni alergenski ekstrakti	kožni vboldni test	ZZ		V01AA20
2390	razni alergenski ekstrakti	podježično pršilo		Rp/Spec	V01AA20
2391	razni alergenski ekstrakti	suspenzija za injiciranje	ZZ		V01AA20
2392	reboksetin	tableta	4 mg	Rp	N06AX18
2393	regorafenib	filmско obložena tableta	40 mg	Rp/Spec	L01XE21
2394	rekombinantne beljakovine bakterije <i>Neisseria meningitidis</i> skupine B	suspenzija za injiciranje	ZZ		J07AH09
2395	remifentanil	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje	1 mg	ZZ	N01AH06
2396	remifentanil	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje	2 mg	ZZ	N01AH06
2397	remifentanil	prašek za koncentrat za raztopino za injiciranje ali infundiranje	5 mg	ZZ	N01AH06
2398	remifentanil	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	1 mg	ZZ	N01AH06
2399	remifentanil	prašek za raztopino za	5 mg	ZZ	N01AH06

		injiciranje ali infundiranje				
2400	repaglinid	tableta	0,5 mg	Rp	A10BX02	dovoljenje za promet
2401	repaglinid	tableta	1 mg	Rp	A10BX02	dovoljenje za promet
2402	repaglinid	tableta	2 mg	Rp	A10BX02	dovoljenje za promet
2403	repaglinid	tableta	4 mg	Rp	A10BX02	dovoljenje za promet
2404	retapamulin	mazilo	1%	Rp	D06AX13	dovoljenje za promet
2405	retigabin	filmско obložena tableta	100 mg	Rp	N03AX21	dovoljenje za promet
2406	retigabin	filmско obložena tableta	200 mg	Rp	N03AX21	dovoljenje za promet
2407	retigabin	filmско obložena tableta	300 mg	Rp	N03AX21	dovoljenje za promet
2408	retigabin	filmско obložena tableta	400 mg	Rp	N03AX21	dovoljenje za promet
2409	retigabin	filmско obložena tableta	50 mg	Rp	N03AX21	dovoljenje za promet
2410	ribavirin	filmско obložena tableta	200 mg	H/Rp	J05AB04	dovoljenje za promet
2411	ribavirin	kapsula, trda	200 mg	H/Rp	J05AB04	dovoljenje za promet
2412	rifiksimin	filmско obložena tableta	200 mg	Rp	A07AA11	začasno dovoljenje za promet
2413	rifampicin	filmско obložena tableta	150 mg	Rp	J04AB02	začasno dovoljenje za promet
2414	rifampicin	filmско obložena tableta	300 mg	Rp	J04AB02	začasno dovoljenje za promet
2415	rifampicin	filmско obložena tableta	450 mg	Rp	J04AB02	začasno dovoljenje za promet
2416	rifampicin	kapsula, trda	150 mg	Rp	J04AB02	začasno dovoljenje za promet
2417	rifampicin	kapsula, trda	300 mg	Rp	J04AB02	začasno dovoljenje za promet
2418	rifampicin	kapsula, trda	450 mg	Rp	J04AB02	začasno dovoljenje za promet

2419	rifampicin	obložena tabletta	450 mg	Rp	J04AB02	začasno dovošenje za promet
2420	rifampicin	prašek za raztopino za infundiranje	300 mg		J04AB02	začasno dovošenje za promet
2421	rifampicin	prašek za raztopino za infundiranje tabletta	600 mg		J04AB02	začasno dovošenje za promet
2422	rifampicin	obložena tabletta	450 mg	Rp	J04AB02	začasno dovošenje za promet
2423	rifampicin in izoniazid	obložena tabletta	150 mg/100 mg	Rp	J04AM02	dovošenje za promet
2424	rifampicin in izoniazid	obložena tabletta	300 mg/150 mg	Rp	J04AM02	dovošenje za promet
2425	rifampicin, pirazinamid in izoniazid	obložena tabletta	120 mg/300 mg	Rp	J04AM05	dovošenje za promet
2426	rilpivirin	filmisko obložena tabletta	25 mg	Rp/Spec	J05AG05	dovošenje za promet
2427	riluzol	filmisko obložena tabletta	50 mg	Rp/Spec	N07XX02	dovošenje za promet
2428	riluzol	filmisko obložena tabletta	50 mg	Rp/Spec	N07XX02	dovošenje za promet
2429	riociguat	filmisko obložena tabletta	0,5 mg	Rp/Spec	C02KX05	dovošenje za promet
2430	riociguat	filmisko obložena tabletta	1 mg	Rp/Spec	C02KX05	dovošenje za promet
2431	riociguat	filmisko obložena tabletta	1,5 mg	Rp/Spec	C02KX05	dovošenje za promet
2432	riociguat	filmisko obložena tabletta	2 mg	Rp/Spec	C02KX05	dovošenje za promet
2433	riociguat	filmisko obložena tabletta	2,5 mg	Rp/Spec	C02KX05	dovošenje za promet
2434	risedronska kislina	filmisko obložena tabletta	69.60 mg	Rp	M05BA07	dovošenje za promet
2435	risedronska kislina, kalcij in holekalciferol, zaporedni	filmisko obložena tabletta in šumeča	32.50 mg/1000	Rp	M05BB04	dovošenje za promet

		zrnca	mg/880 i.e.		
2436	risperidon	filmsko obložena tabletta	0.50 mg	Rp	N05AX08 dovoljenje za promet
2437	risperidon	filmsko obložena tabletta	1 mg	Rp	N05AX08 dovoljenje za promet
2438	risperidon	filmsko obložena tabletta	2 mg	Rp	N05AX08 dovoljenje za promet
2439	risperidon	filmsko obložena tabletta	3 mg	Rp	N05AX08 dovoljenje za promet
2440	risperidon	filmsko obložena tabletta	4 mg	Rp	N05AX08 dovoljenje za promet
2441	risperidon	orodisperzibilna tabletta	0.50 mg	Rp	N05AX08 dovoljenje za promet
2442	risperidon	orodisperzibilna tabletta	1 mg	Rp	N05AX08 dovoljenje za promet
2443	risperidon	orodisperzibilna tabletta	2 mg	Rp	N05AX08 dovoljenje za promet
2444	risperidon	orodisperzibilni film	0.50 mg	Rp	N05AX08 dovoljenje za promet
2445	risperidon	orodisperzibilni film	1 mg	Rp	N05AX08 dovoljenje za promet
2446	risperidon	orodisperzibilni film	2 mg	Rp	N05AX08 dovoljenje za promet
2447	risperidon	orodisperzibilni film	3 mg	Rp	N05AX08 dovoljenje za promet
2448	risperidon	peroralna raztopina	1 mg/ml	Rp	N05AX08 dovoljenje za promet
2449	risperidon	prašek in vekihel za suspenzijo za injiciranje s podaljšanim sproščanjem	25 mg	ZZ	N05AX08 dovoljenje za promet
2450	risperidon	prašek in vekihel za suspenzijo za injiciranje s podaljšanim sproščanjem	37.50 mg	ZZ	N05AX08 dovoljenje za promet
2451	risperidon	prašek in vekihel za suspenzijo za injiciranje s	50 mg	ZZ	N05AX08 dovoljenje za promet

		podaljšanim sproščanjem				
2452	ritonavir	filmisko obložena tabletta	100 mg	Rp/Spec	J05AE03	dovoljenje za promet
2453	rituksimab	koncentrat za raztopino za infundiranje	100 mg	H	L01XC02	dovoljenje za promet
2454	rituksimab	koncentrat za raztopino za infundiranje	500 mg	H	L01XC02	dovoljenje za promet
2455	rituksimab	raztopina za injiciranje	1400 mg	H	L01XC02	dovoljenje za promet
2456	rivaroksaban	filmisko obložena tabletta	10 mg	H/Rp	B01AF01	dovoljenje za promet
2457	rivaroksaban	filmisko obložena tabletta	15 mg	Rp/Spec	B01AF01	dovoljenje za promet
2458	rivaroksaban	filmisko obložena tabletta	2,5 mg	Rp/Spec	B01AF01	dovoljenje za promet
2459	rivaroksaban	filmisko obložena tabletta	20 mg	Rp/Spec	B01AF01	dovoljenje za promet
2460	rivastigmin	kapsula, trda	1,5 mg	Rp	N06DA03	dovoljenje za promet
2461	rivastigmin	kapsula, trda	3 mg	Rp	N06DA03	dovoljenje za promet
2462	rivastigmin	kapsula, trda	4,5 mg	Rp	N06DA03	dovoljenje za promet
2463	rivastigmin	kapsula, trda	6 mg	Rp	N06DA03	dovoljenje za promet
2464	rivastigmin	orodisperzibilna tabletta	1,5 mg	Rp	N06DA03	dovoljenje za promet
2465	rivastigmin	orodisperzibilna tabletta	3 mg	Rp	N06DA03	dovoljenje za promet
2466	rivastigmin	orodisperzibilna tabletta	4,5 mg	Rp	N06DA03	dovoljenje za promet
2467	rivastigmin	orodisperzibilna tabletta	6 mg	Rp	N06DA03	dovoljenje za promet
2468	rivastigmin	peroralna raztopina	2 mg/ml	Rp	N06DA03	dovoljenje za promet
2469	rivastigmin	transdermalni obliž	18 mg	Rp	N06DA03	dovoljenje za promet
2470	rivastigmin	transdermalni obliž	27 mg	Rp	N06DA03	dovoljenje za promet
2471	rivastigmin	transdermalni obliž	4,6 mg/24	Rp	N06DA03	dovoljenje za promet

2472	rivastigmin	transdermalni obliž h	9 mg h	Rp	N06DA03	dovoljenje za promet
2473	rivastigmin	transdermalni obliž h	9,5 mg/24 h	Rp	N06DA03	dovoljenje za promet
2474	rizatriptan	peroralni liofilitat	10 mg	Rp	N02CC04	dovoljenje za promet
2475	rizatriptan	peroralni liofilitat	5 mg	Rp	N02CC04	dovoljenje za promet
2476	roflumilast	filmsko obložena tableta	500 µg	Rp/Spec	R03DX07	dovoljenje za promet
2477	rokuronijev bromid	raztopina za injiciranje ali infundiranje	10 mg	H	M03AC09	dovoljenje za promet
2478	romiprostim	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje	250 µg/ml	Rp/Spec	B02BX04	dovoljenje za promet
2479	romiprostim	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje	500 µg/ml	Rp/Spec	B02BX04	dovoljenje za promet
2480	romiprostim	prašek za raztopino za injiciranje	250 µg/ml	Rp/Spec	B02BX04	dovoljenje za promet
2481	romiprostim	prašek za raztopino za injiciranje	500 µg/ml	Rp/Spec	B02BX04	dovoljenje za promet
2482	ropinirol	filmsko obložena tableta	0.25 mg	Rp	N04BC04	dovoljenje za promet
2483	ropinirol	filmsko obložena tableta	0.50 mg	Rp	N04BC04	dovoljenje za promet
2484	ropinirol	filmsko obložena tableta	1 mg	Rp	N04BC04	dovoljenje za promet
2485	ropinirol	filmsko obložena tableta	2 mg	Rp	N04BC04	dovoljenje za promet
2486	ropinirol	filmsko obložena tableta	5 mg	Rp	N04BC04	dovoljenje za promet
2487	ropinirol	tableta s podajšanim sproščanjem	2 mg	Rp	N04BC04	dovoljenje za promet
2488	ropinirol	tableta s podajšanim sproščanjem	4 mg	Rp	N04BC04	dovoljenje za promet

2489	ropinirol	tableta s podaljšanim sproščanjem	8 mg	Rp		N04BC04	dovoljenje za promet
2490	ropivakainijev klorid	raztopina za infundiranje	2 mg	ZZ		N01BB09	dovoljenje za promet
2491	ropivakainijev klorid	raztopina za injiciranje	10 mg	ZZ		N01BB09	dovoljenje za promet
2492	ropivakainijev klorid	raztopina za injiciranje	7.50 mg	ZZ		N01BB09	dovoljenje za promet
2493	rosuvastatin	filmско obložena tableta	10 mg	Rp		C10AA07	dovoljenje za promet
2494	rosuvastatin	filmско obložena tableta	15 mg	Rp		C10AA07	dovoljenje za promet
2495	rosuvastatin	filmско obložena tableta	20 mg	Rp		C10AA07	dovoljenje za promet
2496	rosuvastatin	filmско obložena tableta	30 mg	Rp		C10AA07	dovoljenje za promet
2497	rosuvastatin	filmско obložena tableta	40 mg	Rp		C10AA07	dovoljenje za promet
2498	rosuvastatin	filmско obložena tableta	5 mg	Rp		C10AA07	dovoljenje za promet
2499	rosuvastatin in amlodipin	filmско obložena tableta	10 mg, 10 mg	Rp		C10BX09	dovoljenje za promet
2500	rosuvastatin in amlodipin	filmско obložena tableta	10 mg, 5 mg	Rp		C10BX09	dovoljenje za promet
2501	rosuvastatin in amlodipin	filmско obložena tableta	15 mg, 10 mg	Rp		C10BX09	dovoljenje za promet
2502	rosuvastatin in amlodipin	filmско obložena tableta	15 mg, 5 mg	Rp		C10BX09	dovoljenje za promet
2503	rosuvastatin in amlodipin	filmско obložena tableta	20 mg, 10 mg	Rp		C10BX09	dovoljenje za promet
2504	rosuvastatin in amlodipin	filmско obložena tableta	20 mg, 5 mg	Rp		C10BX09	dovoljenje za promet
2505	rotigotin	transdermalni obliž	2 mg/24 h	Rp		N04BC09	dovoljenje za promet
2506	rotigotin	transdermalni obliž	4 mg/24 h	Rp		N04BC09	dovoljenje za promet

2507	rotigotin	transdermalni obliž	6 mg/24 h	Rp	N04BC09	dovoljenje za promet
2508	rotigotin	transdermalni obliž	8 mg/24 h	Rp	N04BC09	dovoljenje za promet
2509	rufinamid	filmsko obložena tabletta	200 mg	Rp	N03AF03	dovoljenje za promet
2510	rufinamid	filmsko obložena tabletta	400 mg	Rp	N03AF03	dovoljenje za promet
2511	ruksolitinib	tabletta	10 mg	Rp/Spec	L01XE18	dovoljenje za promet
2512	ruksolitinib	tabletta	15 mg	Rp/Spec	L01XE18	dovoljenje za promet
2513	ruksolitinib	tabletta	20 mg	Rp/Spec	L01XE18	dovoljenje za promet
2514	ruksolitinib	tabletta	5 mg	Rp/Spec	L01XE18	dovoljenje za promet
2515	saksagliptin	filmsko obložena tabletta	5 mg	Rp/Spec	A10BH03	dovoljenje za promet
2516	saksagliptin/metforminijev klorid	filmsko obložena tabletta	2,5 mg/1000 mg	Rp/Spec	A10BD10	dovoljenje za promet
2517	saksagliptin/metforminijev klorid	filmsko obložena tabletta	2,5 mg/850 mg	Rp/Spec	A10BD10	dovoljenje za promet
2518	salbutamol	inhalacijska raztopina za nebulator	5 mg	Rp	R03AC02	dovoljenje za promet
2519	salbutamol	inhalacijska suspenzija pod tlakom	100 µg	Rp	R03AC02	dovoljenje za promet
2520	salbutamol	prašek za inhaliranje	100 µg	Rp	R03AC02	dovoljenje za promet
2521	salbutamol	sirup	2 mg	Rp	R03CC02	dovoljenje za promet
2522	salbutamol	tabletta	2 mg	Rp	R03CC02	dovoljenje za promet
2523	salmeterol	inhalacijska suspenzija pod tlakom	25 µg	Rp	R03AC12	dovoljenje za promet
2524	salmeterol in flutikazon	inhalacijska suspenzija pod tlakom	25 µg/125 µg	Rp	R03AK06	dovoljenje za promet
2525	salmeterol in flutikazon	inhalacijska suspenzija pod tlakom	25 µg/250 µg	Rp	R03AK06	dovoljenje za promet
2526	salmeterol in flutikazon	inhalacijska suspenzija pod tlakom	25 µg/50 µg	Rp	R03AK06	dovoljenje za promet

2527	salmeterol in flutikazon	prašek za inhaliranje, odmerjen	50 µg/100 µg	Rp	R03AK06	dovoljenje za promet
2528	salmeterol in flutikazon	prašek za inhaliranje, odmerjen	50 µg/250 µg	Rp	R03AK06	dovoljenje za promet
2529	salmeterol in flutikazon	prašek za inhaliranje, odmerjen	50 µg/500 µg	Rp	R03AK06	dovoljenje za promet
2530	saproterinijev diklorid	tableta za peroralno raztopino	100 mg	Rp/Spec	A16AX07	dovoljenje za promet
2531	sečnina	krema	120 mg	Rp	D02AE01	dovoljenje za promet
2532	sekukinumab	raztopina za injiciranje	150 mg	Rp/Spec	L04AC10	dovoljenje za promet
2533	selegilin	tableta	5 mg	Rp	N04BD01	dovoljenje za promet
2534	senini glikozidi	peroralna raztopina	150 mg/75 ml	Rp	A06AB06	začasno dovoljenje za promet
2535	sertralin	filmsko obložena tableta	100 mg	Rp	N06AB06	dovoljenje za promet
2536	sertralin	filmsko obložena tableta	50 mg	Rp	N06AB06	dovoljenje za promet
2537	sertralin	koncentrat za peroralno raztopino	20 mg/ml	Rp	N06AB06	dovoljenje za promet
2538	sevelamerijev karbonat	filmsko obložena tableta	800 mg	H/Rp	V03AE02	dovoljenje za promet
2539	sevelamerijev karbonat	prašek za peroralno suspenzijo	2,4 g	H/Rp	V03AE02	dovoljenje za promet
2540	sevelamerijev klorid	filmsko obložena tableta	400 mg	H/Rp	V03AE02	dovoljenje za promet
2541	sevelamerijev klorid	filmsko obložena tableta	800 mg	H/Rp	V03AE02	dovoljenje za promet
2542	sevofluran	para za inhaliranje, tekočina	1 ml	ZZ	N01AB08	dovoljenje za promet
2543	sevofluran	para za inhaliranje, tekočina	250 ml	ZZ	N01AB08	dovoljenje za promet
2544	sildenafil	filmsko obložena	100 mg	Rp	G04BE03	dovoljenje za promet

2545	sildenafil	tableta filmsko obložena tableta	20 mg	Rp/Spec	G04BE03	dovoljenje za promet
2546	sildenafil	tableta filmsko obložena tableta	25 mg	Rp	G04BE03	dovoljenje za promet
2547	sildenafil	tableta filmsko obložena tableta	50 mg	Rp	G04BE03	dovoljenje za promet
2548	sildenafil	orodisperzibilna tableta	50 mg	Rp	G04BE03	dovoljenje za promet
2549	sildenafil	orodisperzibilni film	25 mg	Rp	G04BE03	dovoljenje za promet
2550	sildenafil	orodisperzibilni film	50 mg	Rp	G04BE03	dovoljenje za promet
2551	sildenafil	orodisperzibilni film	75 mg	Rp	G04BE03	dovoljenje za promet
2552	sildenafil	prašek za peroralno suspenzijo	10 mg/ml	Rp/Spec	G04BE03	dovoljenje za promet
2553	sildenafil	tableta	100 mg	Rp	G04BE03	dovoljenje za promet
2554	sildenafil	tableta	25 mg	Rp	G04BE03	dovoljenje za promet
2555	sildenafil	tableta	50 mg	Rp	G04BE03	dovoljenje za promet
2556	silibinin	prašek za raztopino za infundiranje	350 mg	ZZ	A05BA03	začasno dovoljenje za promet
2557	silodzin	kapsula, trda	4 mg	Rp	G04CA04	dovoljenje za promet
2558	silodzin	kapsula, trda	8 mg	Rp	G04CA04	dovoljenje za promet
2559	siltuksimab	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	100 mg	H	L04AC11	dovoljenje za promet
2560	siltuksimab	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	400 mg	H	L04AC11	dovoljenje za promet
2561	simeprevir	kapsula, trda	150 mg	Rp/Spec	J05AE14	dovoljenje za promet
2562	simokoktog alfa (ATC: koagulacijski faktor VIII)	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje	1000 i.e.	H/Rp	B02BD02	dovoljenje za promet
2563	simokoktog alfa (ATC: koagulacijski faktor VIII)	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje	2000 i.e.	H/Rp	B02BD02	dovoljenje za promet

2564	simkoktog alfa (ATC: koagulacijski faktor VIII)	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	250 i.e.	H/Rp	B02BD02	dovoljenje za promet
2565	simkoktog alfa (ATC: koagulacijski faktor VIII)	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	500 i.e.	H/Rp	B02BD02	dovoljenje za promet
2566	simvastatin	filmsko obložena tableta	10 mg	Rp	C10AA01	dovoljenje za promet
2567	simvastatin	filmsko obložena tableta	20 mg	Rp	C10AA01	dovoljenje za promet
2568	simvastatin	filmsko obložena tableta	40 mg	Rp	C10AA01	dovoljenje za promet
2569	simvastatin	filmsko obložena tableta	5 mg	Rp	C10AA01	dovoljenje za promet
2570	simvastatin	filmsko obložena tableta	80 mg	Rp	C10AA01	dovoljenje za promet
2571	simvastatin in ezetimib	tableta	10 mg, 10 mg	Rp	C10BA02	dovoljenje za promet
2572	simvastatin in ezetimib	tableta	20 mg, 10 mg	Rp	C10BA02	dovoljenje za promet
2573	simvastatin in ezetimib	tableta	40 mg, 10 mg	Rp	C10BA02	dovoljenje za promet
2574	simvastatin in ezetimib	tableta	80 mg, 10 mg	Rp	C10BA02	dovoljenje za promet
2575	sinekatehini	mazilo	100 mg	Rp	D06BB12	dovoljenje za promet
2576	sintezeni lososov kalcitonin	raztopina za injiciranje ali infundiranje	100 i.e./ml	ZZ	H05BA01	dovoljenje za promet
2577	sirolimus	obložena tableta	1 mg	H/Rp	L04AA10	dovoljenje za promet
2578	sitagliptin	filmsko obložena tableta	100 mg	Rp	A10BH01	dovoljenje za promet
2579	sitagliptin	filmsko obložena tableta	25 mg	Rp	A10BH01	dovoljenje za promet
2580	sitagliptin	filmsko obložena tableta	50 mg	Rp	A10BH01	dovoljenje za promet

2581	sitagliptin/metforminijev klorid	filmско облоžена tabletta	50 mg/1000 mg	Rp	A10BD07	dovoljenje za promet
2582	sitagliptin/metforminijev klorid	filmско облоžена tabletta	50 mg/850 mg	Rp	A10BD07	dovoljenje za promet
2583	skopolamin	transdermalni obliž tabletta	1.5 mg	Rp	A04AD01	začasno dovoljenje za promet
2584	sofosbuvir	filmско облоžena tabletta	400 mg	Rp/Spec	J05AX15	dovoljenje za promet
2585	soli za peroralno rehidracijo (različne sestave)	prašek za peroralno raztopino	22 - 48 g	BRp	A07CA	galeinski pripravek
2586	solifenacin	filmско obložena tabletta	3.75 mg	Rp	G04BD08	dovoljenje za promet
2587	solifenacin	filmско obložena tabletta	3.80 mg	Rp	G04BD08	dovoljenje za promet
2588	solifenacin	filmско obložena tabletta	7.50 mg	Rp	G04BD08	dovoljenje za promet
2589	somatostatin	prašek in vekihel za koncentrat za raztopino za infundiranje	3 mg	H	H01CB01	dovoljenje za promet
2590	somatostatin	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	0.25 mg	H	H01CB01	dovoljenje za promet
2591	somatotropin	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	12 mg	H/Rp	H01AC01	dovoljenje za promet
2592	somatotropin	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	12 mg/ml	H/Rp	H01AC01	dovoljenje za promet
2593	somatotropin	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	24 mg	H/Rp	H01AC01	dovoljenje za promet
2594	somatotropin	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	5 mg/ml	H/Rp	H01AC01	dovoljenje za promet
2595	somatotropin	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	5,30 mg/ml	H/Rp	H01AC01	dovoljenje za promet
2596	somatotropin	prašek in vekihel za	6 mg	H/Rp	H01AC01	dovoljenje za promet

2597	somatropin	raztopino za injiciranje raztopina za injiciranje	10 mg/1,5 ml	H/Rp	H01AC01	dovoljenje za promet
2598	somatropin	raztopina za injiciranje	10 mg/2ml	H/Rp	H01AC01	dovoljenje za promet
2599	somatropin	raztopina za injiciranje	15 mg/1,5 ml	H/Rp	H01AC01	dovoljenje za promet
2600	somatropin	raztopina za injiciranje	5 mg/1,5 ml	H/Rp	H01AC01	dovoljenje za promet
2601	somatropin	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	10 mg/1,5 ml	H/Rp	H01AC01	dovoljenje za promet
2602	somatropin	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	15 mg/1,5 ml	H/Rp	H01AC01	dovoljenje za promet
2603	somatropin	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	5 mg/1,5 ml	H/Rp	H01AC01	dovoljenje za promet
2604	sorafenib	filmsko obložena tabletta	200 mg	H/Rp	L01XE05	dovoljenje za promet
2605	sotalol	tabletta	70.54 mg	Rp	C07AA07	dovoljenje za promet
2606	spiramicin	tabletta	1,5 M i.e.	Rp	J01FA02	začasno dovoljenje za promet
2607	spironolakton	kapsula, trda	100 mg	Rp	C03DA01	dovoljenje za promet
2608	spironolakton	obložena tabletta	25 mg	Rp	C03DA01	dovoljenje za promet
2609	spironolakton	obložena tabletta	50 mg	Rp	C03DA01	dovoljenje za promet
2610	srebrov sulfadiazinat	krema	10 mg	Rp	D06BA01	dovoljenje za promet
2611	streptokinaza	prašek za raztopino za infundiranje	250000 i.e.	ZZ	B01AD01	začasno dovoljenje za promet
2612	streptokinaza	prašek za raztopino za infundiranje	750000 i.e.	ZZ	B01AD01	začasno dovoljenje za promet
2613	streptomycin	prašek za raztopino za injiciranje	1000 mg	ZZ	J01GA01	začasno dovoljenje za promet
2614	streptomycin	raztopina za injiciranje	1 g	ZZ	J01GA01	brez pravnega statusa

2615	stroncijev ranelat	zrnca za peroralno suspenzijo	2 g	Rp		M05BX03	dovoljenje za promet
2616	sugamadeks	raztopina za injiciranje	100 mg/ml	H		V03AB35	dovoljenje za promet
2617	suksametonium	raztopina za injiciranje	0,1 g/5 ml	ZZ		M03AB01	začasno dovoljenje za promet
2618	suksametonium	raztopina za injiciranje	20 mg/ml	ZZ		M03AB01	začasno dovoljenje za promet
2619	sulfafurazol	kapijice za oku	4%	Rp		S01AB02	brez pravnega statusa
2620	sulfametoksazol in trimetoprim	peroralna suspenzija	200 mg/40 mg	Rp	J01EE01	dovoljenje za promet	
2621	sulfametoksazol in trimetoprim	tableta	400 mg/80 mg	Rp	J01EE01	dovoljenje za promet	
2622	sulfametoksazol in trimetoprim	raztopina za infundiranje	80 mg/ml; 16 mg/ml	ZZ	J01EE01	začasno dovoljenje za promet	
2623	sulfametoksazol in trimetoprim	koncentrat za raztopino za infundiranje	80 mg/ml; 16 mg/ml		J01EE01	začasno dovoljenje za promet	
2624	sulfasalazin	filmsko obložena tableta	500 mg	Rp	A07EC01	dovoljenje za promet	
2625	sulfasalazin	gastrorezistentna tableta	500 mg	Rp	A07EC01	dovoljenje za promet	
2626	sulpirid	kapsula, trda	50 mg	Rp	N05AL01	dovoljenje za promet	
2627	sulpirid	tableta	200 mg	Rp	N05AL01	dovoljenje za promet	
2628	sumatriptan	disperzibilna tableta	100 mg	Rp	N02CC01	dovoljenje za promet	
2629	sumatriptan	disperzibilna tableta	50 mg	Rp	N02CC01	dovoljenje za promet	
2630	sumatriptan	filmsko obložena tableta	100 mg	Rp	N02CC01	dovoljenje za promet	
2631	sumatriptan	filmsko obložena tableta	50 mg	Rp	N02CC01	dovoljenje za promet	
2632	sumatriptan	obložena tableta	100 mg	Rp	N02CC01	dovoljenje za promet	
2633	sumatriptan	obložena tableta	50 mg	Rp	N02CC01	dovoljenje za promet	
2634	sumatriptan	prišlo za nos, raztoplina	10 mg	Rp	N02CC01	dovoljenje za promet	
2635	sumatriptan	prišlo za nos, raztoplina	20 mg	Rp	N02CC01	dovoljenje za promet	

2636	sumatriptan	raztopina za injiciranje	6 mg	Rp	N02CC01	dovoljenje za promet
2637	sunitinib	kapsula, trda	12,5 mg	H/Rp	L01XE04	dovoljenje za promet
2638	sunitinib	kapsula, trda	25 mg	H/Rp	L01XE04	dovoljenje za promet
2639	sunitinib	kapsula, trda	50 mg	H/Rp	L01XE04	dovoljenje za promet
2640	tadalafil	filmisko obložena tabletta	10 mg	Rp	G04BE08	dovoljenje za promet
2641	tadalafil	filmisko obložena tabletta	20 mg	Rp, Rp/Spec	G04BE08	dovoljenje za promet
2642	tadalafil	filmisko obložena tabletta	5 mg	Rp	G04BE08	dovoljenje za promet
2643	tafamidis meglumine	kapsula, mehka	20 mg	Rp/Spec	N07XX08	dovoljenje za promet
2644	tafluprost	kapljice za ko, raztopina	15 µg/ml	Rp	S01EE05	dovoljenje za promet
2645	takrolimus	mazilo	0,03%	Rp/Spec	D11AH01	dovoljenje za promet
2646	takrolimus	mazilo	0,10%	Rp/Spec	D11AH01	dovoljenje za promet
2647	takrolimus	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda	0,5 mg	H/Rp	L04AD02	dovoljenje za promet
2648	takrolimus	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda	1 mg	H/Rp	L04AD02	dovoljenje za promet
2649	takrolimus	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda	3 mg	H/Rp	L04AD02	dovoljenje za promet
2650	takrolimus	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda	5 mg	H/Rp	L04AD02	dovoljenje za promet
2651	takrolimus	kapsula, trda	0,5 mg	H/Rp	L04AD02	dovoljenje za promet
2652	takrolimus	kapsula, trda	0,75 mg	H/Rp	L04AD02	dovoljenje za promet
2653	takrolimus	kapsula, trda	1 mg	H/Rp	L04AD02	dovoljenje za promet
2654	takrolimus	kapsula, trda	2 mg	H/Rp	L04AD02	dovoljenje za promet
2655	takrolimus	kapsula, trda	5 mg	H/Rp	L04AD02	dovoljenje za promet
2656	takrolimus	koncentrat za raztopino za infundiranje	5 mg/ml		L04AD02	začasno dovoljenje za promet

2657	takrolimus	tableta s podaljšanim sproščanjem	0,75 mg	H/Rp	L04AD02	dovoljenje za promet
2658	takrolimus	tableta s podaljšanim sproščanjem	1 mg	H/Rp	L04AD02	dovoljenje za promet
2659	takrolimus	tableta s podaljšanim sproščanjem	4 mg	H/Rp	L04AD02	dovoljenje za promet
2660	takrolimus	zrnca za peroralno suspenzijo	0,2 mg	H/Rp	L04AD02	dovoljenje za promet
2661	takrolimus	zrnca za peroralno suspenzijo	1 mg	H/Rp	L04AD02	dovoljenje za promet
2662	talidomid	kapsula, trda	50 mg	Rp/Spec	L04AX02	dovoljenje za promet
2663	tamoksifen	filmisko obložena tableta	10 mg	Rp/Spec	L02BA01	dovoljenje za promet
2664	tamsulosin	filmisko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem	0,4 mg	Rp	G04CA02	dovoljenje za promet
2665	tamsulosin	kapсула s podaljšanim sproščanjem, trda	0.37 mg	Rp	G04CA02	dovoljenje za promet
2666	tamsulosin	kapсула s prirejenim sproščanjem, trda	0.37 mg	Rp	G04CA02	dovoljenje za promet
2667	tamsulosin	tableta s podaljšanim sproščanjem	0.37 mg	Rp	G04CA02	dovoljenje za promet
2668	tamsulosin in dutasterid	kapсула, trda	0.37 mg + 0.50 mg	Rp	G04CA52	dovoljenje za promet
2669	tamsulosin in solifenacin	tableta s prirejenim sproščanjem	0.37 mg + 4.50 mg	Rp	G04CA53	dovoljenje za promet
2670	tapentadol	filmisko obložena tableta	50 mg	Rp/Spec	N02AX06	dovoljenje za promet
2671	tapentadol	peroralna raztopina	20 mg/ml	Rp/Spec	N02AX06	dovoljenje za promet
2672	tapentadol	tableta s podaljšanim sproščanjem	100 mg	Rp/Spec	N02AX06	dovoljenje za promet
2673	tapentadol	tableta s podaljšanim sproščanjem	150 mg	Rp/Spec	N02AX06	dovoljenje za promet

2674	tapentadol	tableta s podaljšanim sproščanjem	200 mg	Rp/Spec	N02AX06	dovoljenje za promet
2675	tapentadol	tableta s podaljšanim sproščanjem	50 mg	Rp/Spec	N02AX06	dovoljenje za promet
2676	tasonermin	prašek in vekihel za raztopino za infundiranje	1 mg/5 ml	H	L03AX11	dovoljenje za promet
2677	tedizolid fosfat	filmsko obložena tableta	200 mg	H/Rp	J01XX11	dovoljenje za promet
2678	tegafur/gimeracil/oteracil	kapsula, trda	15 mg/4,35 mg/11,8 mg	Rp/Spec	L01BC53	dovoljenje za promet
2679	tegafur/gimeracil/oteracil	kapsula, trda	20 mg/5,8 mg/15,8 mg	Rp/Spec	L01BC53	dovoljenje za promet
2680	telkoplanin	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje/infu. ali za peroralno raztopino	200 mg	H	J01XA02	dovoljenje za promet
2681	telkoplanin	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje/infu. ali za peroralno raztopino	400 mg	H	J01XA02	dovoljenje za promet
2682	telmisartan	tableta	20 mg	Rp	C09CA07	dovoljenje za promet
2683	telmisartan	tableta	40 mg	Rp	C09CA07	dovoljenje za promet
2684	telmisartan/amlodipin	tableta	80 mg	Rp	C09CA07	dovoljenje za promet
2685	telmisartan/amlodipin	tableta	40 mg/10 mg	Rp	C09DB04	dovoljenje za promet
2686	telmisartan/amlodipin	tableta	40 mg/5 mg	Rp	C09DB04	dovoljenje za promet
2687	telmisartan/amlodipin	tableta	80 mg/10 mg	Rp	C09DB04	dovoljenje za promet
2688	telmisartan/amlodipin	tableta	80 mg/5	Rp	C09DB04	dovoljenje za promet

2689	telmisartan/hidroklorotiazid	obložena tabletta	mg 40 mg/12,5mg	Rp	C09DA07	dovoljenje za promet
2690	telmisartan/hidroklorotiazid	obložena tabletta	mg 80 mg/12,5mg	Rp	C09DA07	dovoljenje za promet
2691	telmisartan/hidroklorotiazid	obložena tabletta	mg 80 mg/25 mg	Rp	C09DA07	dovoljenje za promet
2692	telmisartan/hidroklorotiazid	tabletta	mg 40 mg/12,5 mg	Rp	C09DA07	dovoljenje za promet
2693	telmisartan/hidroklorotiazid	tabletta	mg 80 mg/12,5 mg	Rp	C09DA07	dovoljenje za promet
2694	telmisartan/hidroklorotiazid	tabletta	mg 80 mg/25 mg	Rp	C09DA07	dovoljenje za promet
2695	temozolomid	kapsula, trda	mg 100 mg	Rp/Spec	L01AX03	dovoljenje za promet
2696	temozolomid	kapsula, trda	mg 140 mg	Rp/Spec	L01AX03	dovoljenje za promet
2697	temozolomid	kapsula, trda	mg 180 mg	Rp/Spec	L01AX03	dovoljenje za promet
2698	temozolomid	kapsula, trda	mg 180 mg/ml	Rp/Spec	L01AX03	dovoljenje za promet
2699	temozolomid	kapsula, trda	mg 20 mg	Rp/Spec	L01AX03	dovoljenje za promet
2700	temozolomid	kapsula, trda	mg 250 mg	Rp/Spec	L01AX03	dovoljenje za promet
2701	temozolomid	kapsula, trda	mg 5 mg	Rp/Spec	L01AX03	dovoljenje za promet
2702	temozolomid	pršek za raztopino za infundiranje	mg/ml 2,5 mg/ml	H	L01AX03	dovoljenje za promet
2703	temsirolimus	koncentrat in vehikel za raztopino za infundiranje	mg/ml 25 mg/ml	H	L01XE09	dovoljenje za promet
2704	teofilin	kapsula s podaljšanim sprošcanjem, trda	mg 200 mg	Rp	R03DA04	dovoljenje za promet
2705	teofilin	kapsula s podaljšanim sprošcanjem, trda	mg 350 mg	Rp	R03DA04	dovoljenje za promet
2706	terazosin	tabletta	mg 2 mg	Rp	G04CA03	dovoljenje za promet
2707	terazosin	tabletta	mg 5 mg	Rp	G04CA03	dovoljenje za promet

2708	terbinafin	dermalno pršilo, raztopina gel	8.80 mg 10 mg	BRp BRp	D01AE15	dovoljenje za promet
2709	terbinafin	krema	8.80 mg	BRp	D01AE15	dovoljenje za promet
2710	terbinafin	krema	8.89 mg	BRp	D01AE15	dovoljenje za promet
2711	terbinafin	tableta	125 mg	Rp	D01BA02	dovoljenje za promet
2712	terbinafin	tableta	250 mg	Rp	D01BA02	dovoljenje za promet
2713	terbinafin	filmsko obložena tableta	14 mg	Rp/Spec	L04AA31	dovoljenje za promet
2714	teriflunomid	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	20 µg/80 µl	Rp/Spec	H05AA02	dovoljenje za promet
2715	teriparatid	raztopina za injiciranje v napolnjenem injekcijskem peresniku	0.85 mg 25 mg	ZZ Rp	H01BA04 G03BA03	dovoljenje za promet
2716	terlipresin	raztopina za injiciranje gel	50 mg	Rp	G03BA03	dovoljenje za promet
2717	testosteron	raztopina za injiciranje gel	157.90 mg 50 mg	ZZ Rp	G03BA03 G03BA03	dovoljenje za promet
2718	testosteron	transdermalni gel	50 mg	Rp	G03BA03	dovoljenje za promet
2719	testosteron	suspenzija za injiciranje	ZZ		J07AM01	dovoljenje za promet
2720	testosteron	suspenzija za injiciranje	ZZ		J07AM51	dovoljenje za promet
2721	tetanusni toksoid	suspenzija za injiciranje				
2722	tetanusni toksoid v kombinaciji z davičnim toksoidom	suspenzija za injiciranje				
2723	tetrakozaktid	raztopina za injiciranje	0,25 mg/ml 1 mg/ml	ZZ ZZ	H01AA02 H01AA02	začasno dovoljenje za promet
2724	tetrakozaktid	raztopina za injiciranje	0,25 mg/ml	ZZ	H01AA02	začasno dovoljenje za promet
2725	tetrakozaktid	raztopina za injiciranje ali infundiranje				
2726	tiamažol	tableta	10 mg	Rp	H03BB02	dovoljenje za promet
2727	tiamin (vitamin B1)	raztopina za injiciranje	100 mg/2 ml	ZZ	A11DA01	začasno dovoljenje za promet
2728	tiamin (vitamin B1)	raztopina za injiciranje	100 mg/ml	ZZ	A11DA01	začasno dovoljenje za promet
2729	tiamin (vitamin B1)	tableta	200 mg	Rp	A11DA01	začasno dovoljenje za promet

2730	tiaminijev klorid (vitamin B1), piridoksiminijev klorid (vitamin B6) - ni podatka v CBZ	raztopina za injiciranje	100 mg/50 mg	ZZ	A11DB	začasno dovoljenje za promet
2731	tiaminijev nitrat, riboflavin (vitamin B2), piridoksinilijev klorid, cianokobalamin (vitamin B12), kalcijev pantotenat, nikotinamid, 4-aminobenzojska kislina	obložena tabletta	4 mg, 5 mg, 2 mg, 0.0010 mg, 5 mg, 25 mg, 20 mg	BRp	A11EA	dovolenje za promet
2732	tiamzol	raztopina za injiciranje obložena tabletta	40 mg/ml 11.90 mg	Rp	H03BB02 N06AX14	začasno dovoljenje za promet dovolenje za promet
2733	tianepitin	tableta	2.50 mg	Rp	G03CX01	dovolenje za promet
2734	tibolon	filmsko obložena tabletta	90 mg	Rp	B01AC24	dovolenje za promet
2735	ticagrelor	obložena tabletta	6,5 mg	Rp	R06AD03	dovolenje za promet
2736	tietilperazin	raztopina za injiciranje svečka	6,5 mg/ml 6,5 mg	ZZ Rp	R06AD03	dovolenje za promet
2737	tietilperazin	svečka	6,5 mg	Rp	R06AD03	dovolenje za promet
2738	tietilperazin	prašek za raztopino za infundiranje	50 mg	H	J01AA12	dovolenje za promet
2739	tigeciklin	filmsko obložena tabletta	250 mg	Rp	B01AC05	dovolenje za promet
2740	titklopoldinijev klorid	kapljice za oko, raztopina	2,50 mg/ml	Rp	S01ED01	dovolenje za promet
2741	timolol	kapljice za oko, raztopina	5 mg/ml	Rp	S01ED01	dovolenje za promet
2742	timolol	kapljice za oko, raztopina	5 mg/ml	Rp	S01ED01	dovolenje za promet
2743	timolol, brimonidin	kapljice za oko, raztopina	5 mg/ml, 1.30 mg/ml	Rp	S01ED51	dovolenje za promet
2744	timolol, dorzolamid	kapljice za oko, raztopina	5 mg/ml, 20 mg/ml	Rp	S01ED51	dovolenje za promet
2745	timolol, latanoprost	kapljice za oko, raztopina	5 mg/ml, 0.05 mg/ml	Rp	S01ED51	dovolenje za promet

2746	timolol, tafluprost	kapljice za oko, raztopina	5 mg/ml, 0,015 mg/ml	Rp	S01ED51	dovoljenje za promet
2747	tiogvanin	tableta	40 mg	Rp	L01BB03	začasno dovoljenje za promet
2748	tiopental	prašek za raztopino za injiciranje	0,5 g		N05CA19	začasno dovoljenje za promet
2749	tiopental	prašek za raztopino za injiciranje	1 g		N05CA19	začasno dovoljenje za promet
2750	tiopental	raztopina za injiciranje			N05CA19	brez pravnega statusa
2751	tiotepa	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	100 mg	H	L01AC01	dovoljenje za promet
2752	tiotepa	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	15 mg	H	L01AC01	dovoljenje za promet
2753	tiotropij	prašek za inhaliranje, kapsula, trda	18 µg	Rp	R03BB04	dovoljenje za promet
2754	tiotropij	raztopina za inhaliranje	2,50 µg	Rp	R03BB04	dovoljenje za promet
2755	tirotropin	prašek za raztopino za injiciranje	0,9 mg	ZZ	V04CJ01	dovoljenje za promet
2756	tizanidin	tableta	2 mg	Rp	M03BX02	dovoljenje za promet
2757	tizanidin	tableta	4 mg	Rp	M03BX02	dovoljenje za promet
2758	tobramicin	inhalačijska raztopina za nebulator	300 mg/4 ml	Rp	J01GB01	začasno dovoljenje za promet
2759	tobramicin	prašek za inhaliranje, kapsula, trda	28 mg	Rp	J01GB01	dovoljenje za promet
2760	tobramicin	raztopina za injiciranje	80 mg/2 ml	ZZ	J01GB01	začasno dovoljenje za promet
2761	tobramicin	kapljice za oko, raztopina	3 mg/ml	Rp	S01AA12	dovoljenje za promet
2762	tobramicin	mazilo za oko	3 mg/g	Rp	S01AA12	dovoljenje za promet
2763	tobramicin	raztopina za injiciranje, infundiranje ali	80 mg/2 ml		J01GB01	začasno dovoljenje za promet oz. brez pravnega statusa

2764	tocilizumab	inhaliranje	koncentrat za raztopino za infundiranje	20 mg/ml	ZZ	L04AC07	dovoljenje za promet
2765	tocilizumab		raztopina za injiciranje filmsko obložena tabletta	162 mg	Rp/Spec	L04AC07	dovoljenje za promet
2766	tolkapon		100 mg	Rp/Spec	N04BX01	dovoljenje za promet	
2767	tolterodin		kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda	1.37 mg	Rp	G04BD07	dovoljenje za promet
2768	tolterodin		kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda	2.74 mg	Rp	G04BD07	dovoljenje za promet
2769	topiramat		filmsko obložena tabletta	100 mg	Rp	N03AX11	dovoljenje za promet
2770	topiramat		filmsko obložena tabletta	200 mg	Rp	N03AX11	dovoljenje za promet
2771	topiramat		filmsko obložena tabletta	25 mg	Rp	N03AX11	dovoljenje za promet
2772	topiramat		filmsko obložena tabletta	50 mg	Rp	N03AX11	dovoljenje za promet
2773	topiramat		kapsula, trda	15 mg	Rp	N03AX11	dovoljenje za promet
2774	topotekan		kapsula, trda	0,25 mg	Rp/Spec	L01XX17	dovoljenje za promet
2775	topotekan		kapsula, trda	1 mg	Rp/Spec	L01XX17	dovoljenje za promet
2776	topotekan		koncentrat za raztopino za infundiranje	1 mg/ml	H	L01XX17	dovoljenje za promet
2777	topotekan		prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	4 mg	H	L01XX17	dovoljenje za promet
2778	torasemid		tabletta	10 mg	Rp	C03CA04	dovoljenje za promet
2779	torasemid		tabletta	5 mg	Rp	C03CA04	dovoljenje za promet
2780	trabektedin		prašek za koncentrat za raztopino za	0,25 mg	H	L01CX01	dovoljenje za promet

2781	tramadol	infundiranje filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem	131.76 mg	Rp	N02AX02	dovoljenje za promet
2782	tramadol	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem	175.68 mg	Rp	N02AX02	dovoljenje za promet
2783	tramadol	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem	43.92 mg	Rp	N02AX02	dovoljenje za promet
2784	tramadol	filmsko obložena tableta s podaljšanim sproščanjem	87.84 mg	Rp	N02AX02	dovoljenje za promet
2785	tramadol	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda	87.84 mg	Rp	N02AX02	dovoljenje za promet
2786	tramadol	kapsula, trda	43.92 mg	Rp	N02AX02	dovoljenje za promet
2787	tramadol	peroralne kapljice, raztopina	87.84 mg/ml	Rp	N02AX02	dovoljenje za promet
2788	tramadol	raztopina za injiciranje ali infundiranje	43.92 mg/ml	ZZ	N02AX02	dovoljenje za promet
2789	tramadol	svečka	87.84 mg	Rp	N02AX02	dovoljenje za promet
2790	tramadol	tableta	43.92 mg	Rp	N02AX02	dovoljenje za promet
2791	tramadol	tableta s podaljšanim sproščanjem	131.76 mg	Rp	N02AX02	dovoljenje za promet
2792	tramadol	tableta s podaljšanim sproščanjem	176.67 mg	Rp	N02AX02	dovoljenje za promet
2793	tramadol	tableta s podaljšanim sproščanjem	87.84 mg	Rp	N02AX02	dovoljenje za promet
2794	tramadol, paracetamol	filmsko obložena tableta	32.94 mg/325 mg	Rp	N02AX52	dovoljenje za promet
2795	tramadol, paracetamol	filmsko obložena tableta	65.88 mg/650 mg,	Rp	N02AX52	dovoljenje za promet

2796	tramadol, paracetamol	šumeča tabletta	32.94 mg/325 mg	Rp	N02AX52	dovoljenje za promet
2797	tramadol, paracetamol	tabletta s podaljšanim sproščanjem	75 mg/650 mg	Rp	N02AX52	dovoljenje za promet
2798	trametinib	filmsko obložena tabletta	0,5 mg	Rp/Spec	L01XE25	dovoljenje za promet
2799	trametinib	filmsko obložena tabletta	2 mg	Rp/Spec	L01XE25	dovoljenje za promet
2800	trandolapril	kapsula, trda	0.50 mg	Rp	C09AA10	dovoljenje za promet
2801	trandolapril	kapsula, trda	2 mg	Rp	C09AA10	dovoljenje za promet
2802	trandolapril	kapsula, trda	4 mg	Rp	C09AA10	dovoljenje za promet
2803	trandolapril in verapamil	tabletta s podaljšanim sproščanjem	166.60 mg, 2 mg	Rp	C09BB10	dovoljenje za promet
2804	trandolapril in verapamil	tabletta s podaljšanim sproščanjem	222.19 mg, 2 mg	Rp	C09BB10	dovoljenje za promet
2805	trandolapril in verapamil	tabletta s podaljšanim sproščanjem	222.19 mg, 4 mg	Rp	C09BB10	dovoljenje za promet
2806	traneksaminska kislina	filmsko obložena tabletta	500 mg	Rp	B02AA02	začasno dovoljenje za promet
2807	traneksaminska kislina	kapsula, trda	500 mg	Rp	B02AA02	začasno dovoljenje za promet
2808	traneksaminska kislina	koncentrat za raztopino za infundiranje	100 mg/ml		B02AA02	začasno dovoljenje za promet
2809	traneksaminska kislina	obložena tabletta	500 mg	Rp	B02AA02	začasno dovoljenje za promet
2810	traneksaminska kislina	raztopina za injiciranje	100 mg/ml	Rp	B02AA02	začasno dovoljenje za promet
2811	traneksaminska kislina	tabletta	500 mg	Rp	B02AA02	začasno dovoljenje za promet
2812	trastuzumab	prašek za raztopino za infundiranje	150 mg	H	L01XC03	dovoljenje za promet
2813	trastuzumab	raztopina za injiciranje	600 mg/5 ml	H	L01XC03	dovoljenje za promet
2814	trastuzumab emtanzin	koncentrat za raztopino za	100 mg	H	L01XC14	dovoljenje za promet

2815	trastuzumab emtanzin	infundiranje koncentrat za raztopino za infundiranje	160 mg	H	L01XC14	dovoljenje za promet
2816	travoprost	kapljice za oko, raztopina	30 µg/ml	Rp	S01EE04	dovoljenje za promet
2817	travoprost	kapljice za oko, raztopina	40 µg/ml	Rp	S01EE04	dovoljenje za promet
2818	travoprost/timolol	kapljice za oko, raztopina	40 µg/ml + 5 mg/ml	Rp	S01ED51	dovoljenje za promet
2819	trazodon	tableta s podaljšanim sproščanjem	150 mg	Rp	N06AX05	dovoljenje za promet
2820	trazodon	tableta s podaljšanim sproščanjem	75 mg	Rp	N06AX05	dovoljenje za promet
2821	treprostinil	raztopina za injiciranje (subkutano)	1 mg/ml	H/Rp	B01AC21	dovoljenje za promet
2822	treprostinil	raztopina za injiciranje (subkutano)	2,5 mg/ml	H/Rp	B01AC21	dovoljenje za promet
2823	treprostinil	raztopina za injiciranje (subkutano)	5 mg/ml	H/Rp	B01AC21	dovoljenje za promet
2824	tretinoïn	kapsula, mehka	10 mg		L01XX14	začasno dovoljenje za promet
2825	triamcinolon	suspenzija za injiciranje	40 mg/ml	Rp	H02AB08	dovoljenje za promet
2826	triamcinolon	suspenzija za injiciranje	20 mg	H	H02AB08	dovoljenje za promet
2827	triamcinolon	tableta	4 mg	Rp	H02AB08	dovoljenje za promet
2828	triamcinolon	suspenzija za injiciranje	40 mg/ml		S01BA05	začasno dovoljenje za promet
2829	trientin	kapsula, trda	300 mg	Rp	A16AX12	začasno dovoljenje za promet
2830	trifluridin, tipiracil (v obliki klorida)	filmsko obložena tableta	15 mg/6,14 mg	Rp/Spec	L01BC59	dovoljenje za promet
2831	trifluridin, tipiracil (v obliki filmsko obložena	20 mg/8,19 mg	Rp/Spec	L01BC59	dovoljenje za promet	

	klorida	tableta	mg		
2832	triheksifendil	tableta	2 mg	Rp	N04AA01 brez pravnega statusa
2833	triheksifendil	tableta	5 mg	Rp	N04AA01 brez pravnega statusa
2834	trimetazidin	filmsko obložena tableta s prirejenim sproščanjem	27,50 mg	Rp	C01EB15 dovoljenje za promet
2835	trimetazidin	tableta s podaljšanim sproščanjem	27,50 mg	Rp	C01EB15 dovoljenje za promet
2836	triptorelin	prašek in vzhikel za raztopino za injiciranje	0.10 mg	ZZ	L02AE04 dovoljenje za promet
2837	triptorelin	prašek in vzhikel za suspenzijo za injiciranje	11.25 mg	ZZ	L02AE04 dovoljenje za promet
2838	triptorelin	prašek in vzhikel za suspenzijo za injiciranje	3.75 mg	ZZ	L02AE04 dovoljenje za promet
2839	triptorelin	prašek in vzhikel za suspenzijo za injiciranje s podaljšanim sproščanjem	22.50 mg	ZZ	L02AE04 dovoljenje za promet
2840	triptorelin	raztopina za injiciranje	0.96 mg/ml	ZZ	L02AE04 dovoljenje za promet
2841		prašek in vzhikel za suspenzijo za injiciranje s podaljšanim sproščanjem	11.25 mg	ZZ	L02AE04 brez pravnega statusa
2842	trombin, humani/fibrinogen, humani	matriks z lepilom za tkiva	5,5 mg/cm ² in 2 i.e./cm ²	H	B02BC30 dovoljenje za promet
2843	trombin, humani/koagulacijske beljakovine, humane	raztopina za lepilo za tkiva	50-90 mg/ml, 800 – 1.200 i.e./ml	H	B02BC30 dovoljenje za promet

2844	tropikamid	kapljice za očo, raztopina	5 mg/ml	ZZ	S01FA06	dovoljenje za promet
2845	tropikamid	kapljice za očo, raztopina	10 mg/ml	ZZ	S01FA06	začasno dovoljenje za promet
2846	trospium	raztopina za injiciranje ml	0.20 mg/5 ml	ZZ	G04BD09	dovoljenje za promet
2847	trospium	tableta	5 mg	Rp	G04BD09	dovoljenje za promet
2848	trovalentno peroralno cepivo proti otroški paralizi z inaktiviranimi virusi (Salkovo cepivo)	raztopina za injiciranje		ZZ	J07BF03	začasno dovoljenje za promet
2849	tuberkulin	raztopina za injiciranje			V04CF01	začasno dovoljenje za promet
2850	turoktokog alfa	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	1000 i.e.	H/Rp	B02BD02	dovoljenje za promet
2851	turoktokog alfa	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	1500 i.e.	H/Rp	B02BD02	dovoljenje za promet
2852	turoktokog alfa	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	2000 i.e.	H/Rp	B02BD02	dovoljenje za promet
2853	turoktokog alfa	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	250 i.e.	H/Rp	B02BD02	dovoljenje za promet
2854	turoktokog alfa	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	3000 i.e.	H/Rp	B02BD02	dovoljenje za promet
2855	turoktokog alfa	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	500 i.e.	H/Rp	B02BD02	dovoljenje za promet
2856	ulipristilacetat	tableta	30 mg	Rp	G03AD02	dovoljenje za promet
2857	ulipristilacetat	tableta	5 mg	Rp/Spec	G03XB02	dovoljenje za promet
2858	umeklidinij/vilanterol	prašek za inhaliranje	55 µg/22 µ g	Rp	R03AL03	dovoljenje za promet
2859	urapidil	raztopina za injiciranje ali infundiranje	5 mg	ZZ	C02CA06	dovoljenje za promet
2860	urofoltropin	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje	75 i.e.	ZZ	G03GA04	dovoljenje za promet

2861	ursodeoksiholna kislina	filmско облоžена tabletta	500 mg	Rp		A05AA02	dovoljenje za promet
2862	ursodeoksiholna kislina	kapsula, trda	250 mg	Rp		A05AA02	dovoljenje za promet
2863	ursodeoksiholna kislina	peroralna suspenzija	250 mg/5 ml	Rp		A05AA02	dovoljenje za promet
2864	ustekinumab	raztopina za injiciranje	45 mg	H/Rp		L04AC05	dovoljenje za promet
2865	ustekinumab	raztopina za injiciranje	90 mg	H/Rp		L04AC05	dovoljenje za promet
2866	ustekinumab	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	45 mg	Rp/Spec		L04AC05	dovoljenje za promet
2867	ustekinumab	raztopina za injiciranje v napolnjeni injekcijski brizgi	90 mg	Rp/Spec		L04AC05	dovoljenje za promet
2868	vaginalni obroček s progestogenom in estrogenom	vaginalni dostavni sistem	11.70 mg, 2.70 mg	Rp		G02BB01	dovoljenje za promet
2869	valaciklovir	filmско облоžена tabletta	1000 mg	Rp		J05AB11	dovoljenje za promet
2870	valaciklovir	filmско облоžena tabletta	250 mg	Rp		J05AB11	dovoljenje za promet
2871	valaciklovir	filmско облоžena tabletta	500 mg	Rp		J05AB11	dovoljenje za promet
2872	valganciklovir	filmско облоžena tabletta	450 mg	H/Rp		J05AB14	dovoljenje za promet
2873	valprojska kislina	peroralna raztopina	300 mg/ml	Rp		N03AG01	začasno dovoljenje za promet
2874	valprojska kislina	prašek za raztopino za injiciranje	400 mg/4ml			N03AG01	začasno dovoljenje za promet
2875	valproatska kislina, natrijev valproat	tabletta s podaljšanim sproščanjem	145 mg/333 mg	Rp		N03AG01	dovoljenje za promet
2876	valprotska kislina, natrijev valproat	tabletta s podaljšanim sproščanjem	87 mg/199.80 mg	Rp		N03AG01	dovoljenje za promet

2877	valsartan	filmско облоžena tabletta	160 mg	Rp	C09CA03	dovoljenje za promet
2878	valsartan	filmско облоžena tabletta	320 mg	Rp	C09CA03	dovoljenje za promet
2879	valsartan	filmско облоžena tabletta	40 mg	Rp	C09CA03	dovoljenje za promet
2880	valsartan	filmско облоžena tabletta	80 mg	Rp	C09CA03	dovoljenje za promet
2881	valsartan	peroralna raztopina	3 mg	Rp	C09CA03	dovoljenje za promet
2882	valsartan, hidroklorotiazid	filmско облоžena tabletta	160 mg, 12.50 mg	Rp	C09DA03	dovoljenje za promet
2883	valsartan, hidroklorotiazid	filmско облоžena tabletta	160 mg, 25 mg	Rp	C09DA03	dovoljenje za promet
2884	valsartan, hidroklorotiazid	filmско облоžena tabletta	320 mg, 12.50 mg	Rp	C09DA03	dovoljenje za promet
2885	valsartan, hidroklorotiazid	filmско облоžena tabletta	320 mg, 25 mg	Rp	C09DA03	dovoljenje za promet
2886	valsartan, hidroklorotiazid	filmско облоžena tabletta	80 mg, 12.50 mg	Rp	C09DA03	dovoljenje za promet
2887	vandetamid	filmско облоžena tabletta	100 mg	Rp/Spec	L01XE12	dovoljenje za promet
2888	vandetamid	filmско облоžena tabletta	300 mg	Rp/Spec	L01XE12	dovoljenje za promet
2889	vankomicin	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	1000 mg	H	J01XA01	dovoljenje za promet
2890	vankomicin	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	500 mg	H, ZZ	J01XA01	dovoljenje za promet
2891	vankomicin	prašek za raztopino za infundiranje	1000 mg	H	J01XA01	dovoljenje za promet
2892	vankomicin	prašek za raztopino za infundiranje	500 mg	H	J01XA01	dovoljenje za promet

2893	vardenafil	filmско облоžена tabletta	10 mg	Rp		G04BE09	dovoljenje za promet
2894	vardenafil	filmско облоžена tabletta	20 mg	Rp		G04BE09	dovoljenje za promet
2895	vardenafil	filmско облоžena tabletta	5 mg	Rp		G04BE09	dovoljenje za promet
2896	vareniklin	filmско облоžena tabletta	0,5 mg	Rp		N07BA03	dovoljenje za promet
2897	vareniklin	filmско облоžena tabletta	0,5 mg, 1 mg	Rp		N07BA03	dovoljenje za promet
2898	vareniklin	filmско облоžena tabletta	1 mg	Rp		N07BA03	dovoljenje za promet
2899	vedolizumab	prašek za koncentrat za raztopino za infundiranje	300 mg	ZZ		L04AA33	dovoljenje za promet
2900	vekuronium	prašek in vekihel za raztopino za injiciranje ali infundiranje	4 mg	H		M03AC03	dovoljenje za promet
2901	vekuronium	prašek za raztopino za injiciranje ali infundiranje	4 mg	H		M03AC03	dovoljenje za promet
2902	velagluceraza alfa	raztopina za infundiranje	400 enot	H/Rp		A16AB10	dovoljenje za promet
2903	vemurafenib	filmско облоžena tabletta	240 mg	Rp/Spec		L01XE15	dovoljenje za promet
2904	venlafaksin	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda	150 mg	Rp		N06AX16	dovoljenje za promet
2905	venlafaksin	kapsula s podaljšanim sproščanjem, trda	75 mg	Rp		N06AX16	dovoljenje za promet
2906	verapamil	obložena tableta	37.20 mg	Rp		C08DA01	dovoljenje za promet
2907	verapamil	obložena tableta	74.40 mg	Rp		C08DA01	dovoljenje za promet
2908	verapamil	raztopina za injiciranje	5 mg/2 ml	ZZ		C08DA01	začasno dovoljenje za promet

2909	verapamil	tableta s podaljšanim sproščanjem	223.10 mg	Rp	C08DA01	dovoljenje za promet
2910	vernakalantijev klorid	koncentrat za raztopino za infundiranje	20 mg/ml	ZZ	C01BG11	dovoljenje za promet
2911	vezana oblika prečiščenega antigena hemofilusa influence tipa B	prašek in veliček za suspenzijo za injiciranje		ZZ	J07AG01	začasno dovoljenje za promet
2912	vigabatrin	filmско obložena tableta	500 mg	Rp/Spec	N03AG04	dovoljenje za promet
2913	vildagliptin	tableta	50 mg	Rp	A10BH02	dovoljenje za promet
2914	vildagliptin/metforminijev klorid	filmско obložena tableta	50 mg/1000 mg	Rp	A10BD08	dovoljenje za promet
2915	vildagliptin/metforminijev klorid	filmско obložena tableta	50 mg/850 mg	Rp	A10BD08	dovoljenje za promet
2916	vildagliptin/metforminijev klorid	filmско obložena tableta	50mg/850 mg	Rp	A10BD08	dovoljenje za promet
2917	vinblastin	raztopina za injiciranje	1 mg/ml	ZZ	L01CA01	začasno dovoljenje za promet
2918	vinblastin	raztopina za injiciranje	10 mg	ZZ	L01CA01	začasno dovoljenje za promet
2919	vinblastin	prašek za raztopino za injiciranje	10 mg	ZZ	L01CA01	brez pravnega statusa
2920	vindesin	prašek za raztopino za injiciranje	5 mg		L01CA03	začasno dovoljenje za promet
2921	vinkristin	raztopina za injiciranje	1 mg/ml	ZZ	L01CA02	začasno dovoljenje za promet
2922	vinorelbin	koncentrat za raztopino za infundiranje	10 mg/ml	H	L01CA04	dovoljenje za promet
2923	vismodegib	kapsula, trda	150 mg	Rp/Spec	L01XX43	dovoljenje za promet
2924	vitamin A	gel za oko	10 mg	BRp	S01XA20	dovoljenje za promet
2925	vitamin A, holekalciferol (vitamin D3)	peroralne kapljice, emulzija	6000 i.e./2000	Rp	A11CB	dovoljenje za promet

		i.e./ml	B05XC	dovoljenje za promet, začasno dovoljenje za promet
2926	vitamini	koncentrat za raztopino za infundiranje	H	
2927	voda za injekcije	vehikel za parenteralno uporabo	ZZ	V07AB
2928	vorikonazol	filmsko obložena tabletta	Rp	J02AC03
2929	vorikonazol	filmsko obložena tabletta	Rp	J02AC03
2930	vorikonazol	prašek za peroralno suspenzijo	Rp	J02AC03
2931	vorikonazol	prašek za raztopino za infundiranje	200 mg	H
2932	vortioxsetin	filmsko obložena tabletta	Rp	N06AX26
2933	vortioxsetin	filmsko obložena tabletta	Rp	N06AX26
2934	zaviralci inhibitorjev faktorja VIII	prašek in vehikel za raztopino za infundiranje	25 e./ml	ZZ
2935	zaviralci inhibitorjev faktorja VIII	prašek in vehikel za raztopino za infundiranje	50 e./ml	ZZ
2936	zaviralec C1, pridobljen iz plazme	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje	1500 i.e.	ZZ
2937	zaviralec C1, pridobljen iz plazme	prašek in vehikel za raztopino za injiciranje ali infundiranje	500 i.e.	ZZ
2938	Zdravila s trovalentnim železom za parenteralno uporabo	raztopina za injiciranje	50 mg/ml	B03AC
2939	Zdravila s trovalentnim	raztopina za injiciranje	50 mg/ml	ZZ
			B03AC	dovoljenje za promet

	železom za parenteralno uporabo	ali infundiranje raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje	20 mg/ml	ZZ	B03AC	dovoljenje za promet
2940	Zdravila s trovalentnim železom za parenteralno uporabo	raztopina za raztopino za infundiranje			B05ZB	dovoljenje za promet
2941	zdravila za filtracijo krvi	raztopina za hemofiltracijo	različne sestave	ZZ	B05ZB	dovoljenje za promet
2942	zdravila za filtracijo krvi	raztopina za hemofiltracijo in hemodializo	različne sestave	ZZ	B05ZB	dovoljenje za promet
2943	ziprasidon	kapsula, trda	20 mg	Rp/Spec	N05AE04	dovoljenje za promet
2944	ziprasidon	kapsula, trda	40 mg	Rp/Spec	N05AE04	dovoljenje za promet
2945	ziprasidon	kapsula, trda	60 mg	Rp/Spec	N05AE04	dovoljenje za promet
2946	ziprasidon	kapsula, trda	80 mg	Rp/Spec	N05AE04	dovoljenje za promet
2947	ziprasidon	prašek in vekikel za raztopino za injiciranje	20 mg/ml	H	N05AE04	dovoljenje za promet
2948	zofenopril	filmsko obložena tableta	28.70 mg	Rp	C09AA15	dovoljenje za promet
2949	zofenopril	filmsko obložena tableta	7.20 mg	Rp	C09AA15	dovoljenje za promet
2950	zofenopril, hidroklorotiazid	filmsko obložena tableta	28.70 mg, 12.50 mg	Rp	C09BA15	dovoljenje za promet
2951	zoledronska kislina	koncentrat za raztopino za infundiranje	4 mg/5 ml	ZZ	M05BA08	dovoljenje za promet
2952	zoledronska kislina	prašek in vekikel za raztopino za infundiranje	4 mg	ZZ	M05BA08	dovoljenje za promet
2953	zoledronska kislina	raztopina za infundiranje	4 mg/100 ml	ZZ	M05BA08	dovoljenje za promet
2954	zoledronska kislina	raztopina za infundiranje	5 mg	ZZ	M05BA08	dovoljenje za promet

2955	zolmitriptan	filmско облоžена tabletta	2.50 mg	Rp		N02CC03	dovoljenje za promet
2956	zolmitriptan	orodisperzibilna tabletta	2.50 mg	Rp		N02CC03	dovoljenje za promet
2957	zolpidem	filmско облоžena tabletta	4.02 mg	Rp		N05CF02	dovoljenje za promet
2958	zolpidem	filmско облоžena tabletta	8.04 mg	Rp		N05CF02	dovoljenje za promet
2959	zolpidem	podjezična tabletta	4.02 mg	Rp		N05CF02	dovoljenje za promet
2960	zolpidem	podjezična tabletta	8.04 mg	Rp		N05CF02	dovoljenje za promet
2961	zonisamid	kapsula, trda	100 mg	Rp		N03AX15	dovoljenje za promet
2962	zonisamid	kapsula, trda	25 mg	Rp		N03AX15	dovoljenje za promet
2963	zonisamid	kapsula, trda	50 mg	Rp		N03AX15	dovoljenje za promet
2964	zuklopentiksol	filmско облоžena tabletta	10 mg	Rp		N05AF05	dovoljenje za promet
2965	zuklopentiksol	raztopina za injiciranje	200 mg	ZZ		N05AF05	dovoljenje za promet
2966	zuklopentiksol	raztopina za injiciranje (intramuskularno)	50 mg	ZZ		N05AF05	dovoljenje za promet
2967	želatina, sukciničirana	raztopina za infundiranje	40 mg/ml	ZZ		B05AA06	dovoljenje za promet
2968	želatina, sukciničirana, natrijev klorid, natrijev acetat trihidrat, kalijev klorid, kalcijev klorid dihidrat, magnezijev klorid heksahidrat	raztopina za infundiranje	40 g/l, 5,55 g/l, 3,27 g/l, 0,3 g/l, 0,15 g/l, 0,2 g/l	ZZ		B05AA06	dovoljenje za promet
2969	železov (II) sulfat, razne kombinacije	peroralne kapljice, raztopina	železo(II) 9,3 mg/ml	Rp		B03AE10	začasno dovoljenje za promet
2970	železov (II) sulfat, razne kombinacije	sirup	140 mg/5 ml	Rp		B03AE10	brez pravnega statusa
2971	železov(II) sulfat	filmско облоžena tabletta	100 mg	Rp		B03AA07	dovoljenje za promet
2972	železov(II) sulfat	filmско облоžena	50 mg	Rp		B03AA07	dovoljenje za promet

		tableta			
2973	železov(II) sulfat	obložena tableta	80 mg	Rp	B03AA07 začasno dovoljenje za promet
2974	železov(II) sulfat	tableta s podaljšanim sproščanjem	80 mg	Rp	B03AA07 začasno dovoljenje za promet
2975	železov(III) oksid saharat	raztopina za injiciranje/koncentrat za raztopino za infundiranje	20 mg/ml	ZZ	B03AC02 dovolenje za promet
2976	železov(III) proteininsukcinilat	peroralna raztopina	40 mg/15 ml	Rp	B03AB09 dovolenje za promet
2977	žveplov heksafluorid	prašek in vekihel za disperzijo za injiciranje	8 µl/ml	ZZ	V08DA05 dovolenje za promet